

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTÉRNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C07D 233/64, 409/12, 401/12, 405/12, 411/12, 413/12, A61K 31/415, G01N 33/567

A2

(11) Numéro de publication internationale:

WO 96/29315

(43) Date de publication internati nale:26 septembre 1996 (26.09.96)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR96/00432

(22) Date de dépôt international:

21 mars 1996 (21.03.96)

(30) Données relatives à la priorité:

95/03267

21 mars 1995 (21.03.95)

FR

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cédex 13 (FR). SOCIETE CIVILE BIOPROJET [FR/FR]; 30, rue des Francs-Bourgeois, F-75003 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): SCHWARTZ, Jean-Charles [FR/FR]; 9, villa Seurat, F-75014 Paris (FR). ARRANG, Jean-Michel [FR/FR]; 11, résidence du Château-de-Courcelles, F-91190 Gif-sur-Yvette (FR). GARBARG, Monique [FR/FR]; 26, boulevard Gouvion-Saint-Cyr, F-75017 Paris (FR). QUEMENER, Agnès [FR/FR]; 11, rue de Reims, F-75013 Paris (FR). LECOMTE, Jeanne-Marie [FR/FR]; 30, rue des Francs-Bourgeois, F-75003 Paris (FR). LIGNEAU, Xavier [FR/FR]; 10, rue des Tanneries, F-75013 Paris (FR). SCHUNACK, Walter, G. [DE/DE]; Spanische Alle 95, D-14129 Berlin (DE). STARK, Holger

[DE/DE]; Lothar-Bucher-Strasse 19, D-12157 Berlin (DE). PURAND, Katja [DE/DE]; Frobenstrasse 22, D-12249 Berlin (DE). HÜLS, Annette [DE/DE]; Markelstrasse 57, D-12163 Berlin (DE). REIDEMEISTER, Sybille [DE/DE]; Berner Strasse, D-12205 Berlin (DE). ATHMANI, Salah [DZ/GB]; 6 Johnstone Drive, 1/2, Rutherglen, Glasgow GY3 2PS (GB). GANELLIN, Charon, Robin [GB/GB]; Kinwood, Briary Wood End, Welwyn, Hertfordshire AL6 OTD (GB). PELLOUX-LEON, Nadia [FR/FR]; 18, avenue de la Plaine-Fleurie, F-38240 Meylan (FR). TERTIUX, Wasyl [GB/GB]; 81 The Commons, Welwyn Garden City, Hertfordshire AL7 4RZ (GB). KRAUSE, Michael, C., O. [DE/DE]; Prinzregentenstrasse 1a, D-10717 Berlin (DE). BASSEM, Sadek [-/DE]; Sedanstrasse 27, D-12167 Berlin (DE).

- (74) Mandataire: BERNASCONI, Jean; Cabinet Lavoix, 2, place d'Estienne-d'Orves, F-75441 Paris Cédex 09 (FR).
- (81) Etats désignés: CA, JP, MX, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

- (54) Title: IMIDAZOLE DERIVATIVES AS HISTAMINE RECEPTOR H3 (ANT)AGONISTS
- (54) Titre: DERIVES D'IMIDAZOLE (ANT)AGONISTES DU RECEPTEUR H3 DE L'HISTAMINE

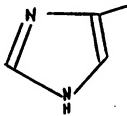
(57) Abstract

Novel imidazole derivatives as histamine receptor H₃ antagonists and/or agonists, preparation thereof and therapeutical uses thereof. Chemical compounds for use as histamine receptor H₃ agonists, partial agonists or antagonists, having general formula (Ia) or (Ib), the use thereof for making drugs, and methods for revealing the agonist, partial agonist or antagonist activity of such compounds in vivo, are disclosed.

(57) Abrégé

Nouveaux dérivés de l'imidazole antagonistes et/ou agonistes du récepteur H₃ de l'histamine, leur préparation et leurs applications thérapeutiques. Composés chimiques agonistes, agonistes partiels ou antagonistes des récepteurs H₃ de l'histamine répondant à la f mule générale (Ja) ou (Ib), leur utilisation pour la fabrication de médicaments et procédés de mise en évidence in vivo de l'effet agoniste, agoniste partiel ou antagoniste de tels composés.

(CHAINA)-X-(CHAINB)-Y
(Chaine A)-X-(chaine B)-Y



Chaine A)-X-Y (CHAINA)-X-Y

(Ib)

(Ia)

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	friande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Кепуа	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

₩O 94/29315

5

10

20

25

30

35

DERIVES D'IMIDAZOLE (ANT)AGONISTES DU RECEPTEUR H3 DE L'HISTAMINE

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de l'imida::ole, leur préparation ainsi que leurs applications thérapeutiques en tant que composés chimiques antagonistes, agonistes ou agonistes partiels des récepteurs H₃ de l'histamine.

L'histamine, de façon connue, base aminée dérivant de l'histidine par décarboxylation, provoque chez l'homme et chez l'animal, la contraction des muscles lisses, une hypotension secondaire et des phénomènes analogues au choc anaphylactique (oèdeme, urticaire...).

L'histamine est également un médiateur chimique libéré par certaines cellules histaminergiques.

On comprend donc aisément l'intérêt qui existe, notamment dans le domaine médical, à pouvoir contrôler la libération d'histamine notamment en cas de maladie.

Cet effet peut être obtenu par stimulation des récepteurs H₃ (autorécepteurs présynaptiques) alors que le blocage de ces derniers induit, au contraire, une augmentation de libération d'histamine, notamment au niveau des n urones histaminiques cérébraux (Nature, 1983, 302:832). Par ailleurs, il est apparu plus récemment que les réc p-

10

15

20

25

30

35

teurs H₃ ont également un rôle d'hétérorécepteurs présynaptiques et, qu'à ce titre, ils contrôlent, par exemple, la libération de peptides proinflammatoires dans certains tissus ; leur stimulation par des agonistes H₃ va permettre de réaliser des effets anti-inflammatoires, anti-asthmatiques, anti-migraineux et de lutter contre les glaucomes, les problèmes liés au sommeil, la maladie d'Alzheimer, la schizophrénie, la dépression, l'hypertension, les dysfonctionnements d'ordre sexuel, etc...

Les récepteurs H3 ont été définis pharmacologiquement en évaluant l'effet de leur stimulation sur la libération d'histamine endogène à partir de coupes de cerveau de rat (Nature 1987, 327: 117-123). En outre, d'autres modèles d'études des effecteurs du récepteur H3 ont été proposés depuis lors (Physiol. Rev. 1991, 71: 1-51) mais tous ces modèles ne permettent pas aisément de mettre en évidence l'effet d'agonistes partiels de faible activité intrinsèque, ces derniers pouvant aisément être pris pour des antagonistes. Or, ces agonistes partiels peuvent être indications pour des comme médicaments employés semblables à celles des agonistes purs et non pour des indications auxquelles sont réservés les antagonistes. Il est donc extrêmement important pour les applications de faire cette distinction à une phase pré-clinique.

Par ailleurs, la demande de brevet WO 93/14070 décrit des composés de l'imidazole présentant des propriétés antagonistes des récepteurs H₃ de l'histamine, contrôlant la libération et la synthèse de l'histamine.

La présente invention se propose de sélectionner, dans la famille des composés de l'imidazole décrite dans ladite cemande de brevet WO 93/14070, des groupes de composés or des composés remarquables par leur activité élevée sur les récepteurs H₃ de l'histamine, t ut en étant généralement particulièrement bien adaptés, par l urs

10

15

20

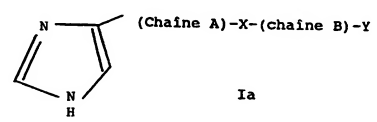
25

30

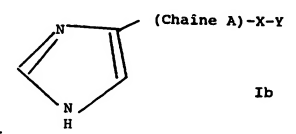
propriétés pharmacologiques, à la préparation de médicaments.

Par ailleurs, les inventeurs de la présente invention ont mis au point un essai biologique sensible permettant de différencier clairement un agoniste présentant une faible activité intrinsèque d'un antagoniste pur. Ils ont, de ce fait, identifié, parmi des composés que leur structure chimique et leur essai traditionnel laissaient prévoir être, des antagonistes, des agonistes partiels à forte activité biologique in vivo. Ils ont aussi synthétisé des dérivés de l'imidazole ayant une activité antagoniste H3, notamment in vivo, plus forte que celle des composés connus jusqu'alors, ce qui est de nature à diminuer les effets toxiques ou même secondaires aux doses thérapeutiques et à faciliter de cette manière leur emploi clinique.

La présente invention concerne donc des composés chimiques agonistes, agonistes partiels ou antagonistes des récepteurs H₃ de l'histamine répondant à la formule générale :



ou



dans laquelle :

- la chaîne A représente un groupement alkyle droit, ramifié ou insaturé $-(CH_2)_n$ û n est un nombre entier

WO 96/29315 PCT/FR96/00432

pouvant varier entre 1 et 8 et de préférence entre 1 et 4 ; un groupement alcène droit ou ramifié comprenant de 1 à 8 atomes de carbone et de préférence 1 à 4 atomes de carbone ; un groupement alcyne droit ou ramifié comprenant de 1 à 4 atomes de carbone ;

- le groupement X représente -OCONH- ; -OCON(alkyle)- ; -OCON(alcène)-; -OCO-; -OCSNH-; -CH₂-; -O-; -OCH₂CO- ; -S- ;-CO- ; -CS- ; amine ; alcène ;

5

20

- la chaîne B représente un alkyle inférieur droit, ramifié ou insaturé comprenant de 1 à 8 atomes de 10 carbone et de préférence 1 à 5 atomes de carbone de οù l'hétéroatome -(CH₂)_n(hétéroatome)préférence un atome de soufre ou d'oxygène ; n étant un nombre entier pouvant varier entre 0 et 5, de préférence entre 0 et 4 ; 15
- le groupement y représente un groupement phényle non substitué, mono ou polysubstitué par up ou plusieurs substituants, identiques ou différents, choisis parmi les alomes d'halogène, OCF3, CHO, CF3, SO2N(alkyl)2, SO2N(CH3)2, NO2, S(alkyl), S(aryl), SCH2(phényl), un droit ou ramifié, un alcyne droit alcène un radical éventuellement substitué par ramifié. -O(alkyl), -O(aryl), -CH2CN, une cétrialkylsilyle, un aldehyde, une sulfone, un acetal, un alcool, -CH=CH-CHO, -C(alkyl)=N-OH, -25 un alkyle inférieur, dérivés cétoniques, C(alkyl)=N-O(alkyl) et autres CH=NOH, -CH=NO(alkyl), et autres dérivés aldéhydes, -C(alkyl)=NH-NH-CONH₂, un groupement O-phényl ou -OCH₂-(phényl), -C(cycloalkyl)=NOH, -C(cycloalkyl)N-O(alkyl),
- un hétérocycle éventuellement substitué ; 30 un neterocycle comprenant un hétéroatome de soufre ; un cycloalkyle ; un groupement bicyclique et de préférence un groupement norbornyle ; un cycle phényle accollé à un héir rocycle comprenant un hétéroatome d'az te ou à un carbocycl u un hétérocycle portant un fonction 35

10

15

20

25

30

35

cétone ; un alkyle inférieur droit ou comprenant de 1 à 8 atomes de carbone ; un alcyne droit ou ramifié comprenant de 1 à 8 atomes de carbone et de préférence 1 à 5 atomes de carbone ; un alkyle linéaire ou ranifié, mono ou polyphénylique où les groupements phényles sont soit non substitués soit polysubstitués ; une phénylalkylcétone où le groupement alkyle est ramifié ou non, ou cyclique ; une benzophénone substituée ou non ; un phénylalcool substitué ou non, droit ou ramifié ou cyclique ; un alcène droit ou ramifié ; un groupement pipéridyle ; groupement phénylcycloalkyle ; un groupement. polycyclique, notamment un groupement fluorényle, un groupement naphthyle ou polyhydronaphthyle, groupement indanyle ; un groupement phénol cétone ou dérivé cétonique ; un groupement diphényle ; un groupement phénoxyphényle ; un groupement benzyloxyphényle ;

ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables, leurs hydrates, leurs sels hydratés, les structures cristallines polymorphiques et les formes tautomères de ces composés.

L'activité antagoniste, agoniste ou agoniste partiel de ces composés peut être facilement vérifiée par des procédés d'essai biologique, notamment ceux définis dans la présente invention.

L'invention a également pour objet, à titre de composés nouveaux, ceux des composés des formules Ia et Ib, non conrus de l'art antérieur, y compris de la demande de brevet WO 93/14070.

Selon l'invention, par groupement X représentant une amine, on entend une amine secondaire ou tertiaire.

Les groupements alkyle, alcène, alcyne, cétone, aldéhyde, cycloalkyle, S-alkyl, O-alkyle, phénylalc ol et phénylcycloalkyle, ci-dessus mentionnés ainsi que dans le

10

15

20

25

30

35

reste de la description et les revendications du présent brevet, comprennent de 1 à 8 atomes de carbone, et de préférence 1 à 5.

De la même façon, on entend par dérivés cétoniques tout groupement oxime, alkyloxime, hydrazone, acétale, aminal, cétal, thione, carbazone, semicarbazone et les analogues thio de ces dérivés.

De rême, par groupements phényles et/ou benzophénone mono ou polysubstitués, on entend que ces groupements sont substitués par un ou plusieurs substituants idendifférents, choisis parmi atomes tiques ou d'halogène, OCF_3 , CHO, CF_3 , $SO_2N(alkyl)_2$, $SO_2N(CH_3)_2$, NO2, S(zlkyl), S(aryl), SCH2(phényl), un alcène droit ou ramifié, un alcyne droit ou ramifié éventuellement substitué par un radical trialkylsilyle, -O(alkyl), -O(aryl), -CH2CN, une cétone, un aldéhyde, une sulfone, un acétal, un alcool, un alkyle inférieur, -CH=CH-CHO, -C(alkyl)=N-OH, -C(alkyl)=N-O(alkyl) et autres dérivés cétoniques, -CH=NOH, -CH=NO(alkyl), et autres dérivés aldéhydes, -C(alkyl)=NH-NH-CONH2, un groupement O-phényl ou -OCH2(phényl), -C(cycloalkyl)=NOH, -C(cycloalkyl)=N-O(alkyl), un hétérocycle éventuellement substitué;

Le substituant cétone est choisi de préférence parmi une cétone aliphatique à chaîne linéaire ou ramifiée, ladite chaîne pouvant comprendre de 1 à 8 atomes de carbone et porter éventuellement un groupe hydroxy, une cycloal-kylcétone, une arylalkylcétone ou arylalkénylcétone où le groupe aryle est non-substitué ou mono- ou polysubstitué, ou une hétéroarylcétone où le motif hétéroaryle est de préférence monocyclique.

Le substituant acétal consiste de préférence en un acétal aliphatique comprenant de 1 à 8 atomes de carbone et portant éventuellement un radical hydroxy.

Par groupement Y représ ntant une cétone, on entend notamment une cétone substituée par un groupe alkyle ou

10

15

20

25

30

35

aryle, ces groupes pouvant être substitués ou non substitués.

Quart aux hétérocycles, ils comprennent de 1 à 3 hétéroatomes, de préférence des atomes de soufre, d'oxygène ou d'azote.

Le substituant hétérocycle est choisi de préférence parmi un oxadiazole ou un imidazole.

La présente invention concerne également les sels d'addition que forment les composés de formule Ia et Ib avec des acides pharmaceutiquement acceptables. Les sels pharmaceutiquement acceptables comprennent les sels non toxiques d'acides minéraux ou organiques tels que le chlorhydrate, le bromhydrate ou le maléate.

La présente invention englobe également les hydrates des composés de formule Ia ou Ib, les sels hydratés de ces composés et les structures cristallines polymorphiques. Il faut, par ailleurs, noter que la structure des composés conformes à l'invention, telle qu'elle est illustree par les formules Ia et Ib ne représente que l'une des formes tautomères possibles de ces composés et que ceux-ci peuvent se présenter sous d'autres formes tautomères. La présente invention englobe donc également toutes les formes tautomères possibles des composés en question, que ces tautomères se présentent sous forme isolée ou sous forme de mélanges.

Les composés de formule Ia ou Ib peuvent exister sous une ou plusieurs formes d'isomères selon le nombre de centres asymétriques de la molécule. L'invention concerne donc aussi bien tous les isomères optiques que leurs mélanges racémiques et les diastéréoisomères correspondants. La séparation des diastéréoisomères et/ou des isomères optiques peut s'effectuer selon des méthodes connues en soi.

Un groupe de composés pr'fér's selon la présente invention est l groupe formé par les composés chimiqu s

10

15

25

30

35

dans lesquels la chaîne A est un groupement $(CH_2)_3$; X est un groupement O ou OCONH; la chaîne B est un groupement $(CH_2)_n$ où n=0, 2 ou 3; et Y est un groupement cyclopentyle, $-CH(CH_3)_2$, $-CH(Phényl)_2$, $-C(CH_3)_3$ ou un groupement phényle : p-substitué par $-COC_3H_7$, $-OCH_2$, -CO(cyclopropyl), $-C(CH_3)=N-OH$, -C(cyclopropyl)=NOH, $-C(CH_3)=NOCH_3$ ou $-C(cyclopropyl)=N-OCH_3$, ou m-substitué par $-COCH_3$ ou $-CF_3$.

Un groupe de composés préférés selon l'invention est formé par les composés chimiques répondant à la formule (Ib) dans laquelle Y représente un groupe phényle mono ou polysubstitué.

La présente invention concerne également des composés chimiques agonistes ou agonistes partiels des récepteurs H_3 de l'histamine et répondant à la formule générale (Ib) dans laquelle :

- A représente -(CH₂)_n- où n est un nombre entier pouvant varier entre 1 et 8, de préférence entre 2 et 4 ou -CH₂CH(CH₃)-;
- 20 X représente un atome d'oxygène ; de soufre ou -OCONH- ; amine ;
 - Y représente un alkyle inférieur ramifié ou droit éventuellement mono ou polyphénylique ; un radical aryle comme le groupement phényle substitué par un alkyle inférieur, CF₃, NO₂, OCF₃, un alcool, un aldéhyde, une cétone, -C(akyl)=N-OH;

ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables, leurs hydrates, leurs sels hydratés, les structures cristallines polymorphiques et les formes tautomères de ces composés.

De tels composés peuvent être utilisés en vue de la fabrication d'un médicament agissant comme agoniste ou agoniste partiel des récepteurs H₃, permettant de par son action d'inhiber la synthèse et/ou la libération de l'histamine ou d'autres neurotransmetteurs tels que neu-

10

15

20

25

ropeptides ou noradrénaline dans les tissus humains ou animaux.

Les composés agonistes partiels présentent un intérêt particulier en ce qu'ils assurent une normalisation des transmissions sans activation maximale ou blocage complet du récepteur H₃ comme le font respectivement les agonistes complets et les antagonistes.

Lesdits composés peuvent également être utilisés sous forme de composition pharmaceutique comprenant une quantité thérapeutiquement efficace d'un tel composé chimique (ou de plusieurs combinés ou non), dans un excipient pharmaceutiquement acceptable, destinée à une action agoniste ou agoniste partielle sur lesdits récepteurs de l'histamine.

Un groupe de composés agonistes ou agonistes partiels préférés selon la présente invention est le groupe formé par les composés chimiques dans lesquels : la chaîne A est un groupement $(CH_2)_n$ où n=2, 3 ou 4 ; X est un groupement O, S ou OCONH ; et Y est un groupement $-C(CH_3)_3$, $-CH(phényl)_2$ ou un groupement phényle M-substitué par un groupement $-COCH_3$, $-CF_3$, $-OCF_3$ ou $-CH(CH_3)_2$.

Parmi ceux-ci, des composés agonistes partiels préférés selon la présente invention correspondent notamment aux exemples 1, 3, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 12,13,14, 16, 17, 110, 111, 154 et 157 décrits ci-après dans la présente description.

Le composé de l'exemple 6 est particulièrement préféré.

Un autre groupe de composés agonistes ou agonistes partiels préférés selon la présente invention est le groupe formé par les composés de formules (Ib) dans laquelle L est -(CH₂)₃-, X est un groupe amine et Y représente un group phényle substitué en particulier métasubstitué, de préférence par un group CF₃, COCH₃ ou

C2H5.

5

10

15

20

25

35

Parmi ceux-ci, des composés agonistes préférés correspondent notamment aux exemples 154 et 156, le composé de l'exemple 154 étant particulièrement préféré.

La présente invention a également pour objet des composés chimiques antagonistes des récepteurs ${\rm H_3}$ de l'histamine répondant à la formule générale (Ia) ou (Ib) dans laquelle :

- la chaîne A représente un groupement alkyle droit -(CH₂)_n- où n est un nombre entier pouvant varier entre 1 et 8 de préférence entre 1 et 4 ; un groupement alcène droit comprenant de 1 à 4 atomes de carbone.
- le groupement X représente -OCONH- ; -OCON (alkyle)- ; -OCON (alcène)- ; -OCO- ; -OCSNH- ; -CH₂- ; -O- ; -OCH₂CO- ; -CO- ; -S- ; amine ; alcène ;
- la chaîne B représente un alkyle inférieur droit, ramifié , comprenant de 1 à 8 atomes de carbone; -(CH₂)_n(hétéroatome)-, où l'hétéroatome est de préférence un atome d'oxygène ou de soufre (où n est un nombre entier pouvant varier entre 0 et 4)
- le groupement Y représente un groupement phényle non substitué, mono ou polysubstitué par un ou plusieurs substituant, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène, un alkyl linéaire ou ramifié, CF₃, SO₂N(alkyl)₂, S(alkyl), S(aryl), SCH₂(phényl),
- ${\rm SO_2N(CH_3)_2}$, ${\rm SCH_3}$, un alcene droit ou ramifié, un alcyne droit ou ramifié éventuellement substitué par un radical trialkylsilyle, ${\rm OCH_3}$, ${\rm NO_2}$, ${\rm OCF_3}$, une cétone, un alcool, une sulfone, un acétal, ${\rm CH_2CN}$, un
- aldehyde, -(alkyl)C=NOH, -CH=N-O(alkyl), (alkyl)C=NO(alkyl), -C(alkyl)=N-NHCONH₂, -CH=CH-CHO, O(alkyl), -O(aryl), -CH=NOH; -OCH₂(phenyl), hétérocycle év ntuellement substitué.

un hétérocycle c mprenant un hétéroatome de soufre ; un cyclozlkyle ; un groupement bicyclique, de préférence

10

15

20

25

30

35

un groupement norbornyl ; un cycle phényle accollé à un hétérocyle comprenant un h'téroatom d'azote ou à un carbocycle ou à un hétérocycle portant une fonction cétone ; un alkyle droit ou ramifié comprenant de 1 à 8 atomes de carbone ; un alkyle polyphénylique où les groupements phényles sont soit non substitués, soit mono ou polysubstitués ; une phénylalkylcétone où le groupement alkyle est ramifié ou non, ou cyclique ; une benzophénone substituée ou non ; un phénylalcool substitué ou non, droit ou ramifié ou cyclique ; un alcyne droit ou ramifié ; un alcène droit ou ramifié ; un groupement pipéridinyle ; un phénylcycloalkyle ; un groupement polycyclique, notamment un groupement fluorényle, un groupement naphtyle ou polyhydronaphthyle, ou un groupement indanyle ; groupement phénol ; une cétone ou dérivé cétonique ; un groupement diphényle ; un groupement phenoxyphényle ; benzyloxyphényle; un grourement

ainsi cue leurs sels pharmaceutiquement acceptables, leurs hydrates, leurs sels hydratés, les structures cristallines polymorphiques et les formes tautomères de ces composés.

De tels composés peuvent être utilisés en vue de la fabrication d'un médicament agissant comme antagoniste des récepteurs H_3 de l'histamine, permettant de par son action de favoriser la synthèse et/ou la libération de l'histamine ou d'autres neurotransmetteurs tels que neuropeptides ou noradrénaline dans les tissus humains ou animaux.

Lescits composés peuvent également être utilisés sous forme de composition pharmaceutique comprenant une quantité thérapeutiquement efficace d'un tel composé chimique (ou de plusieurs combinés ou non), dans un excipient pharmaceutiquement acceptable, destiné à une action antagoniste sur lesdits récepteurs de l'histamine.

Un groupement de composés antagonistes préférés selon la présente inv ntion est le groupe formé par les composés chimiques dans lesquels la chaîne A est un groupement $-(CH_2)_3-$; X est un groupement 0 ou OCONH; la chaîne B est un groupement $-(CH_2)_2-$ ou $-(CH_2)_3-$; et Y est un groupement cyclopentyle ou un groupement phényle p-substitué par -CO(cyclopropyl), $-COC_3H_7$, $-OCH_3$, -CHOH(cyclopropyl), $-C(CH_3)=N-OH$, -C(cyclopropyl)=N-OH, -C(cyclopropyl)=N-OH, -C(cyclopropyl)=N-OH, -C(cyclopropyl)=N-OH, -C(cyclopropyl)=N-OH, $-C(\text{cyclopropyl})=N-OCH_3$.

5

10

15

20

25

30

35

Un autre groupe de composés antagonistes préférés est formé par les composés chimiques répondant à la formule (Ib) dans laquelle Y représente un groupe phényle au moins mono-substitué par une cétone, une oxime, un acétal, une sulfone, un groupe oxadiazole éventuellement substitué, un groupe aliphatique insaturé notamment un groupe alcyne linéaire ou ramifié éventuellement substitué par un radical trialkylsilyle.

Parmi ces composés, ceux pour lesquels Y représente un groupe phényle disubstitué avec comme autre substituant un groupe choisi de préférence parmi les atomes d'halogène et un groupe alkyle inférieur sont préférés.

Un autre groupe de composés antagonistes préférés est encore formé par les composés chimiques répondant à la formule (Ib) dans laquelle Y représente un groupe phényle accollé à un carbocycle portant une fonction cétone.

Un autre groupe de composés antagonistes préférés est encore formé par les composés chimiques répondant à la formule (Ib) dans laquelle Y représente un groupe phényle accollé à un hétérocycle portant une fonction cétone.

Parmi les composés formant les groupes précités, ceux dans lesquels A représente un groupe $-(CH_2)_3$ et X représente -0 sont particulièrement préférés.

Parni ces composés, des composés antagonistes préférés selon la présent invention correspondent notamm nt aux exemples 30, 68, 78, 81, 82, 85, 88, 92, 93, 95, 112,

115, 122, 125, 126, 127, 128, 129, 134, 135, 136, 138, 139, 141, 142,143, 144, 145,146, 147, 149, 160, 163, 166, 174, 175, 176.

Le composé de l'exemple 81 est particulièrement préféré.

5

10

Les composés des exemples 25, 107 et 108 ne sont pas préférés.

Les exemples qui sont donnés dans le tableau I ciaprès, à titre non limitatif, illustrent la présente invention.

Les composés des exemples 1 à 20, 110, 111 et 154 à 159 sont des agonistes ou agonistes partiels desdits récepteurs, les exemples 21 à 109, 112 à 153 et 160 à 183 sont des antagonistes desdits récepteurs.

TABLEAU I

-	Exemple	Chaîne A	x	Chaine	В У
10	1	(CH ₂) ₃	осонн	/	-с(сн ₃)3
	2	(CH ₂) ₃	осоин	/	
20	3	(CH ₂) ₃	осоин	1	
25	4	(CH ₂) ₂	осонн	/	
30	5	(CH ₂) ₃	0	1	-(CH ₂) ₂ -CH(CH ₃) ₂
30	6	(CH ₂) ₃	0	1	-(CH ₂) ₂ -c(CH ₃) ₃
	7	(CH ₂) ₃	0	1	-(CH ₂) ₃ -CH(CH ₃) ₂
35	8	(CH ₂) ₃	o	/	CF ₃
40	9	(CH ₂) ₃	0	/	NO ₂
45 50	10	(CH ₂) ₂	s	/	CF ₃
J	11	(CH ₂) ₃	0	/	OCF ₃

	Exemple	e Chaine A	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	×	chain	e B Y
5	12	(CH ₂) ₃	0		/	iPr
10	13	(CH ₂) ₃	0		/	tBu
15	14	(CH ₂) ₃	0		/	Coch ³
20	15	(CH ₂) ₃	0		/	C ₂ H ₅
25	16	(CH ₂) ₄	0		,	C _{CF3}
30	17	(CH ₂) ₄	0		/	COCH ₃
35	18	(CH ₂) ₃	0		/	Coc ₂ H ₅
40	19	(CH ₂) ₃	0		/	Снон С ₂ н ₅
45	20	(CH ₂) ₃	o		/	€C3H7
50	21	(CH ₂) ₃	0		/	

	Exemp	le Chaîne A	x x	chain	e B Y
5	22	(CH ₂) ₃	0	/	
10	23	(CH ₂) ₃	o	,	So ₂ N(CH ₃) ₂
15	24	(CH ₂) ₃	o	/	Он
20	25	(CH ₂) ₃	o	1	С=СНСН ₃
25					
30	26	(CH ₂) ₃	o	,	CH ₂ CN
35	27	(CH ₂) ₃	o	/	000
40	28	(CH ₂) ₃	OCONH	/	-(CH ₂) ₂ CH ₃
	29	(CH ₂) ₃	OCONH	/	-(CH ₂) ₃ CH ₃
45	30	(CH ₂) ₃	OCONH	/	-(CH ₂) ₄ CH ₃
	31	(CH ₂) ₃	OCONH	/	-(CH ₂) ₅ CH ₃
	32	(CH ₂) ₃	OCONH	/	-(CH ₂) ₆ CH ₃
50	33	(CH ₂) ₃	осоин	/	-(CH ₂) ₇ CH ₃
	1				

	Exem	ple Chaine	A x	chair	ne B Y	
5	34	(CH ₂) ₃	осоин	/	-сн-(сн ₂) ₄ -сн ₃ сн ₃	
10	35	(CH ₂) ₃	осоин	/	-CH-(CH ₂) ₅ -CH ₃	
	36	(CH ₂) ₃	осоин	/	-(CH ₂) ₂ CH(CH ₃) ₂	1
15	37	(CH ₂) ₃	осонн	/	-сн ₂ -сн-сн ₂ сн ₃ сн ₃	
20					CH3	
	38	(CH ₂) ₃	осоин	1	-сн-(сн ₂) ₂ сн ₃	
	39	(CH ₂) ₃	OCON	/	-(CH ₂) ₂ CH ₃	
25			(propyl)			
	40	(CH ₂) ₃	OCON	/	-CH ₂ -CH=CH ₂	
30	41	(CH ₂) ₃	(ally1)	,		
35	42	(CH ₂) ₃	осонн	/		
	43	(CH ₂) ₂	осоин	СH ₂	○ F	
45	44	(CH ₂) ₃	осонн	СН ₂ -СН-СН ₃		
50	45	(CH ₂) ₃	осонн	CH ²	CF ₃	
			•	•	•	

	Exemp	le Chaine	A x	chain	e B Y
5	46	(CH ₂) ₃	осоин	/	
15	47	(CH ₂) ₃	осоин	/	OCF ₃
20	48	(CH ₂) ₃	OCONH	CH ₂	\(\sigma_s\)
25	49	(CH ₂) ₃	ocsnh	/	
30	50	(CH ₂) ₂	со	/	Сн3
35	51	сн=сн-сн ₂	CH ₂	/	
	52	(CH ₂) ₂	CH ₂	CH ₂	
40	53	сн ₂	o	CH ₂	
45	54	CH ₂	0	СН2	\bigcirc
50	55	(CH ₂) ₃	0	(CH ₂) ₃	CH ₃
	1				

	Exem	ple Chaîne	A	x	chai	ne B Y
5	56	(CH ₂) ₃	0		CH ₂	
10	57	(CH ₂) ₃	0		CH ₂	
15	58	(CH ₂) ₃	o		(CH ₂) ₃	CF ₃
20	59	(CH ₂) ₃	0		сн ₂	N
25	60	(CH ₂) ₃	o		(CH ₂) ₃	cı cı
30	61	(CH ₂) ₃	0		(CH ₂) ₂	
35	62	(CH ₂) ₃	o		(CH ₂) ₃	OCH ₃
40	63	(CH ₂) ₃	0		(CH ₂) ₂	
45	64 65	(СН ₂) ₃	0		/	(СН ₂) ₆ -СН ₃ СН ₂ -СН(СН ₃) ₂
50	66	(CH ₂) ₃	o	(СН ₂) ₂	
	I	}		1	l	

	Exem	ple Chaine	A x	cha	ine B Y	
5	67	(CH ₂) ₃	o	/	(CH ₂) ₃ -C <u>=</u> CH	
10	68	(CH ₂) ₃	0	(CH ₂)	20	
15	69	(CH ₂) ₃	o	сн ₂	SCH ₃	
20	70	сн=снсн ₂	0	(CH ₂)	3 C _F	
25	71	(CH ₂) ₃	o	/	00	
30	72	(CH ₂) ₃	o	/		
35					1	
40	73	(CH ₂) ₃	o	,	F C F	
45	74	(CH ₂) ₃	och ₂ co	1		
50	75	(CH ₂) ₃	осн ₂ со	/	D _{NO2}	
	1	7				1

	Exem	ple Chaîne	Α	×	chain	е В у
5	76	(CH ₂) ₃	o		,	
10	77	(CH ₂) ₃	0		/	, CH
15	78	(CH ₂) ₃	0		/	
20	79	(CH ₂) ₃	o		,	
25	80	(CH ₂) ₃	0		/	
30	81	(CH ₂) ₃	o		,	
35	82	(CH ₂) ₃	o		,	
40	83	(CH ₂) ₃	o		,	
45	84	(CH ₂) ₃	o		,	
50	85	(CH ₂) ₃	0		/	

	Exemp	le Chaîne	Α	×	chaine	В У
5	86	(CH ₂) ₃	0		/	
10	87	(CH ₂) ₃	o		1	СН ₂ ОН ОН
15	88	(CH ₂) ₃	0		/	
20	89	(CH ₂) ₃	o		/	OH
25	90	(CH ₂) ₃	o		1	OH
30	91	(CH ₂) ₃	0		,	
35	92	(CH ₂) ₃	0		/	N-OH
40	93	(CH ₂) ₃	o		/	OCH ₃
45	94	(CH ₂) ₃	0		/	
50	95	(CH ₂) ₃	0		/	€ CH3

	Exer	mple Chaine	A x	chai	ne B Y
5	96	(CH ₂) ₃	осоин	,	
10	97	(CH ₂) ₃	осоин	/	
15	98	(CH ₂) ₃	0	/	о -(CH ₂) ₂ со CH ₃
20	99	(CH ₂) ₃	o	(CH ₂) ₂ C	CH ₃
25	100	(CH ₂) ₃	0	(CH ₂) ₃	D
30	101	(CH ₂) ₃	осонн	,	-CH(CH ₃) ₂
35	102	(CH ₂) ₃	осонн	/	
40	103	(CH ₂) ₂	CH ₂	(CH ₂) ₅	CH3
45	104	(CH ₂) ₃	o	,	СН_СН_СНО
50	105	(CH ₂) ₃	0	/	Oc ₂ H ₅
	1	i	ı	Ī	ı

	Exemp	ole Chaine	A	×	chaine	2 В ү
5	106	(CH ₂) ₂	0			
10	107	(CH ₂) ₃	0		,	
15	108	(CH ₂) ₃	0			CH II NOH
20	109	(CH ₂) ₃	0			СНО
25						0-CH ₂

Exemple	Chaine A	X	Chaîne B	Y
110	(CH ₂) ₃	OCONH	1	-C(CH ₃) ₂ -C ₂ H ₅
111	(CH ₂) ₃	OCONH	CH₂	-C(CH ₃) ₃
112	(CH ₂) ₃	OCONH	CH₂	-CH=CH₂
113	(CH ₂) ₃	OCONH	/	\ \ -
114	(CH ₂) ₃	OCONH	1	, c 😯
1,14	(0112/3]′	H ₃ C
			1	
115	(CH₂)₃	OCONH	,	CH3
	(3.12/3			Сн
116	(CH ₂) ₂	0	/	-C(CH ₃) ₃
117	(CH ₂)₃	0	1	-C(CH ₃) ₃
118	(CH ₂) ₃	0	CH₂	-CH=CH₂
119	(CH ₂) ₃	0	(CH₂)₃	-CH=CH₂
120	(CH₂)₃	0	CH₂	-C≡CH
121	(CH ₂) ₃	0	/	
122	(CH₂)₃	0	/	
123	(CH ₂) ₃	0	,	
124	(CH ₂) ₃	o	,	
125	(CH₂)₃	0	(CH₂)₃	
		į		F
126	(CH ₂) ₂	0	,	
				0
127	(CH₂)₃	0	,	
				0
128	(CH₂)₃	0	,	
i	1	ĺ	ļ	

Exemple	Chaîne A		X	Chaîne B	Y
129	(CH₂)₃	0		/	
130	(CH ₂) ₃	0		,	ОН
131	(CH₂)₃	0		/	ОПООН
132	(CH ₂) ₃	0		,	
133	(CH₂)₃	0		,	
134	(CH ₂) ₃	0		,	Ů,
135	(CH₂)₃	0		,	O GH 3
136	(CH₂)₃	0		,	o F
137	(CH ₂) ₃	0		,	
138	(CH ₂) ₃	0		1	NOH H
139	(CH ₂) ₃	0		1	NOH
140	(CH ₂) ₃	0		/	NOH
141	(CH₂)₃	0		1	NOH
142	(CH₂)₃	0		1	NOH

Exemple	Chaîne A		X	Chaîne B	Y
143	(CH₂)₃	o		/	NOH
144	(CH₂)₃	0		,	МОН
145	(CH₂)₃	0		,	СН3
146	(CH ₂) ₃	0		,	NOCH ₃
147	(CH ₂) ₃	0		/	N-NH-CO-NH ₂
148	(CH₂)₃	0		,	CSO .
149	(CH ₂) ₃	0	,	,	N-O CH ₃
150	(CH₂)₃	0	/		O ^S O _F
151	(CH₂)₃	0	,		
152	(CH ₂) ₃	0	/	-	
153	(CH ₂)₃	0	,		اکنی

	Chaîne A	x	Chaine B	Y : \ R
Exemple	Chaine A	Α	Chaine B	
				avec R:
154	(CH ₂) ₃	NH	/	3-CF ₃
155	(CH ₂) ₃	NH	/	3-COCH ₃
156	(CH ₂) ₃	NH	/	3-C ₂ H ₅
157	(CH ₂) ₂	S	/	3-COCH ₃
158	(CH ₂) ₃	O	/	3-С=ИОН
	4			CH ₃
159	CH ₂ CH	S	/	3-CF ₃
	CH ₃			
160	(CH ₂) ₂	O	/	4-CH ₃
161	(CH ₂) ₂	0	/	4-COC ₂ H ₅
162	(CH ₂) ₃ .	0	/	4-CHC ₂ H ₅
				CH ₃
163	(CH ₂) ₃	0	/	4-C ₂ H ₅
				4-C ₂ H ₅
164	(CH ₂) ₃	0	/	
				4 60 7467
165	(CH ₂) ₃	0	/	4-SO ₂ N(CH ₃) ₂
166	(CH ₂) ₃	0	/	4-SCH ₃
167	(CH ₂) ₃	0	/	4-SCH ₂ Ph
168	(CH ₂) ₃	S	/	3-COCH3
169	(CH ₂) ₃	NH	/	4-C ₂ H ₅
170	(CH ₂) ₃	NH	/	4-C1

171 (CH ₂) ₃ O / 172 (CH ₂) ₃ O / 173 (CH ₂) ₃ O /	si_
172 (CH ₂) ₃ O /	si_
173 (CH ₂) ₃ O /	
	٠
174 (CH ₂) ₃ O / CH ₃	!
175 (CH ₂) ₃ O CH ₂ CH ₃	
176 (CH ₂) ₃ O (CH ₂) ₂ CH ₃	
177 (CH ₂) ₃ O /	
178 (CH ₂) ₃ O CH ₂	
179 (CH ₂) ₃ CH ₂ (CH ₂) ₂	
180 (CH ₂) ₃ OCON!·1 / CF ₃	
181 (CH ₂) ₃ OCONH CHC(CH ₃) ₃ -CH ₂	
182 (CH ₂) ₃ OCONH CH (C ₂ H ₅) ₂	
183 (CH ₂) ₂ CH=CH (CH ₂) ₂	

Les différentes voies ou méthode de synthèse des composés du tableau I sont d'taillées ci-après :

* <u>Méthodes de synthèse des composés ayant un élément</u>

5 structurel:

N (CH₂)₃-0-H

- Synthèse du 1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)imidazole

10 Dans une fiole réactionnelle équipée pour une hydrogénation 10 g d'acide urocanique (72,4 mmol) sont dissouts dans 200 ml d'eau. 1 g de Pd/C (10 %) sont ajoutés et l'hydrogénation est effectuée à 50°C pendant 4 heures. Le catalyseur est filtré et l'eau évaporée, l'acide 3-(imidazol-4-yl) 15 donnant propionique apparaît sous forme de poudre blanche (8,8 g; 86 %); P.F.: 209-211°C.

L'acide (3-imidazol-4-yl)propionique (6g, 42 mmol) est dissout dans de l'éthanol absolu (204 ml) et une quantité catalytique d'acide sulfurique concentré (2 ml) est ajoutée. Le mélange en résultant est chauffé au reflux pendant 16 heures. Le solvant est évaporé, ce qui donne un résidu huileux qui est dissout dans 45 ml d'eau. La solution est neutralisée par du carbonate de sodium hydrogène, et le 4-(3-carboéthoxypropyl)-1H-imidazole est extrait avec de l'acétate d'éthyle ; on obtient une huile (5,1 g; 72 %). Le 4-(3-carboéthoxypropyl)-1H-imidazole dissout dans mmol) est 32 q, triéthylamine diméthylformamide anhydre. 3,4 a de (33,6 mmol) et 9,3 g de chlorure de triphényle méthyle (33,6 mmol) sont ajoutés et le mélange est agité à température ambiante, sous azote, pendant 4 heures. Le mélange est versé sur de la glace pillée (60 g), ce qui donne un précipité blanc qui est recristallisé depuis le q ; 70 **%**) en donnant (9,2 (triphénylméthyl)-4-(3-carboéthoxypropyl)-1H-imidazole ; P.F. 134°C.

L'ester précédent (7,5 g ; 18,3 mmol), dissout dans du THF (75 ml) récemment distillé, est ajouté goutte à goutte à une solution de 0,8 g d'hydride de lithium aluminium (21 mmol) dans du THF (45 ml) récemment distillé, au froid et sous-agitation. L'agitation est continue à température ambiante pendant 12 heures, puis l'hydride de lithium aluminium est décomposé par l'ajout goutte à goutte d'une solution saturée de sulfate de sodium. Le complexe en résultant est filtré, le THF est séché sur sulphate de magnésium en donnant une huile qui est réduite dans l'acétate d'éthyle pour donner l-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)-1H-imidazole sous forme de poudre blanch (5,8 g ; 87 %); PF : 130°C.

5

10

15

20

25

30

10

15

20

25

30

35

Rendement: 87 %

Rendement: 70 %

Rendement: 67 %

- Méthode A

4-(3-(3-Trifluorométhylphénoxy)-propyl)-lH-imidazole,
 oxalate

300 mg de 1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)-1Himidazole (0,81 mmol) sont dissouts dans 8 ml de THF de ajoute 277 mq distillé. On У récemment mmmol) 145 mq triphénylphosphine (1,06 et et le mélange résultant trifluoromethylphenol, refroidi et agité pendant 5 minutes sous azote. diéthylazodicarboxylate (184 mg ; 1,06 mmol), dissout (4 ml) récemment distillé, est ajouté THF du dans mélange réactionnel et agitation sous doucement au continue à température ambiante pendant 12 heures. Après élimination du solvant sous vide, une chromatographie en colonne (SiO₂ ; premier éluant : essence de pétrole ; second éluant : essence de pétrole/diéthyléther (50/50) effectuée sur le mélange réactionnel brut donne une poudre blanche qui est réduite dans de l'essence de pétrole pour donner une huile de l-(triphénylméthyl)-4-

10

15

20

[3-(trifluorométhylphénoxy)-propyl]-lH-imidazol. Celleci (210 mg; 0,41 mmol) est chauffée à 70°C pendant 3 heures dans le THF (5 ml) et le HCl 2N (12 ml). Le THF est éliminé sous pression réduite et le Ph₃COH est extrait avec du diéthyléther. La phase acqueuse est neutralisée avec du carbonate de potassium et le produit est extrait dans du diéthyléther ou du chloroforme. Cette solution est séchée et évaporée tout en donnant une huile qui est dissoute dans le 2-propanol. De l'acide oxalique (1,5 équivalents) est ajouté et le produit précité (par addition de diéthyléther) sous forme d'oxalate P.F.: 204-208°C.

Les phénols substitués appropriés à utiliser dans la méthode A sont obtenus dans le commerce à l'exception des composés suivants qui sont synthétisés (mais qui sont des composés connus) :

- . 3-propanoylphenol (P.F.: 78-80°C) pour exemple 18 (lit. T. Geoffrey, P. Bruneau, G.C. Crawley, M.P. Edwards, S.J. Foster, J.M. Girodeau, J.F. Kingston et R.M. McMillan, J. Med. Chem. 1991, 34, 2176)
- . 3-(1 hydroxypropyl)phénol (P.F.: 106-108) pour exemple 19

(lit. Geoffrey et al., vide supra)

. 3-propylphénol (P.E. : 125°C à 24 mm Hg) pour exemple 25 20

(lit. C.F. Carvalho et M.V. Sargent, J. Chem. Soc. Perk. Trans. 1. 1984, 1621-1627)

10

15

20

25

- Méthode B

4-[2-(3-Trifluorométhylphényl)-thioéthyl]-1H-imidazole,
 oxalate

A une solution froide de 3-trifluorométhylthiophénol (1,6; 8,9 mmol), dans le diméthylformamide, on ajoute doucement 0,18 g (4,5 mmol) d'hydride de sodium (60 % en suspension dans l'huile minérale). Le mélange est agité sous azote à température ambiante pendant 1 heure. 0,15 q de 4-(2-chloroethyl)-1H-imidazole (0,89 mmol) et 0,010 g de iodure de tétrabutylammonium sont ajoutés et le mélange agité à 80°C pendant 1 jour. Le solvant est et le résidu huileux est réduit par diéthyléther puis filtré. Le produit est alors extrait du filtrat avec du HCl dilué. La phase acqueuse est relavée avec du diéthyléther puis basifiée avec du carbonate de potassium, et le produit est extrait avec du chloroforme pour donner une huile qui subit une chromatographie en colonne (SiO2 ; premier éluant : chloroforme ; second éluant : chloroforme/méthanol (97:3)) puis le produit est converti en un sel d'oxalate ; PF : 158-160°C.

30
$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C1 \\
H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
1) \text{ NaH }; \text{ DMF} \\
\hline
2) \text{ C}_2\text{H}_2\text{O}_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CF_3
\end{array}$$

HC1

35

- Méthode C

- 4-[4-(3-Ethanoylphénoxy)butyl]-lH-imidazole oxalate

2,87 g de 3-Ethanoylphénol (21 mmol) dans du DMF anhydre (30 ml) est refroidit à 5°C (bain glacé) sous atmosphère argon, puis 0,37 g d'hydride de sodium (60 % en suspension dans l'huile minérale ; 9,25 mmol) sont 15 ajoutés. Le mélange est agité à 5°C pendant 10 min et ensuite à 20°C pendant 2 heures. 0,70 g de 2-(tbutyldiméthylsilyl)-5-(4-chlorobutyl)-1-(diméthylsulfamoyl)-imidazole (1,85 mmol) (synthétisé comme décrit par R.C. Vollinga, W.M.P.B. Menge et H. 20 Timmerman, Rec., Trav., Chem. Pays-Bas, 1993, 112, 123-125) et 45 mg de iodure de tétrabutylammonium sont ajoutés et le mélange est chauffé à 80°C sous argon pendant 3 jours, puis refroidi à 20°C et dilué avec du diéthylether jusqu'à ce que la solution 25 nuageuse. Le solide résultant est filtré et le filtrat évaporé sous vide jusqu'à asséchement en donnant une huile orange foncé. Cette dernière subit une chromatographie en colonne (SiO₂; en utilisant un mélange acétate d'éthyle : méthanol en proportion 9 : 1) 30 donner le 1-(N, N-diméthylsulphamoyl)-5-[4(3éthanoylphénoxy)butyl]-imidazole sous forme d'huile jaune.

Cette huile (0,408 g, 1,17 mmol) est chauffée sous reflux dans 30 ml de HCl 2 M p ndant 12 heures, puis refroidie, lavée avec du di thyléther, basifiée avec du

35

carbonate de potassium et extraite (3 x 50 ml) avec du chloroforme. Les extraits chloroformiques réunis sont séchés (MgSO₄) et évaporés en donnant la base libre sous forme d'huile jaune (0,28 g) qui est convertie en sel d'oxalate dans l'éthanol (10 ml) en utilisant 1,5 équivalents molaires d'acide oxalique (dans 10 ml éthanol). Le solide en résultant est collecté, réduit avec EtOH et recristallisé depuis EtOH en donnant le produit désiré. P.F. : 168-170°C.

10
$$(CH_{2})_{4}C1 \quad HO$$

$$N = SO_{2}N(CH_{3})_{2} \quad CF_{3}$$

$$CH_{2})_{4}O$$

$$N = SO_{2}N(CH_{3})_{2} \quad CF_{3}$$

$$Chauffage à 80°C$$

$$pendant 72 h$$

- Méthode D
- Préparation du 4-[3-(3-hydroxy-phénoxy)propyl]-1Himidazole oxalate

Un mélange de monoacétate de résorcinol (0,41 g, 2,71 mmol), de 1-(triphénylméthyl-4(3-hydroxypropyl)-1H-imidazole (1 g ; 2,71 mmol) et de triphénylphosphine (1,06 g, 4,07 mmol, 1,5 équivalents) dans du THF anhydre (30 ml) est refroidi et agité pendant 10 minutes sous azote.

0,71 g de diéthylazodicarboxylate (4,07 mmol, 1,5 équiv.), dissout dans 10 ml THF récemment distillé, est ajouté doucement au mélange réactionnel, et une agitation continue est maintenue pendant 16 heures à 20°C. Après élimination du solvant sous pression réduite, l'huile

10

15

20

résultante est soumise à une chromatographie en colonne (SiO₂; acétate d'éthyle : hexane, 3:7) en donnant une huile jaune. Cette huile (0,5 g; 9,96 mmol) dans l'éthanol (15 ml) et 5 % d'hydroxyde de potassium (10 ml) sont chauffés sous reflux pendant 30 min. Le mélange est acidifie avec HCl 2N (refroidi sur bain de glace) et extrait avec du chloroforme : l'extrait organique est séché et le solvant éliminé sous pression réduite en laissant une huile. Cette huile est purifiée par chromatographie en colonne (SiO2; chloroforme) puis dissoute dans 8 ml de THF et chauffée à 80°C pendant 5 heures dans du HCl 2N (12 ml). Après refroidissement, le THF est éliminé sous pression réduite, et PhaCOH est extrait sous diéthyléther. La phase acqueuse est neutralisée avec une solution de carbonate de potassium et le produit est extrait avec du chloroforme (3 x 100 ml). Les extraits chloroformiques réunis sont séchés (Mg SO₄) et évaporés sous pression réduite pour donner une huile qui est dissoute dans du 2-propanol (2 ml) et convertie en oxalate en utilisant 1,5 équivalent d'acide oxalique et en faisant précipiter le produit par addition de diéthyléther ; P.F. : 138-140°C.

- Méthode E

5

10

15

20

25

30

35

- 4-{3-[3-(Pent-2-ène-3-yl)ph noxy]propyl}-1H-imidazole trifluoroacétate

Le 3-(3-hydroxypentan-3-yl)phénol, PF : 78-80°C est synthétisé comme décrit par M. Satomura dans le brevet japonnais n° 04 82867 A2 (Chem. 1992, Abstr., 130911).

Un mélange de ce phénol (0,3 g, 1,66 mmol), de 1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)imidazole (0,61 g, 1,66 mmol) et de triphénylphosphine (0,65 g ; 2,5 mmol ; 1,5 équiv.) dans 30 ml de THF anhydre est refroidi et azote. 0.57 pendant 10 min sous diéthylazodicarboxylate (2,5 mmol; 1,5 équiv.), dissout de THF récemment distillé, est 10 ml lentement au mélange réactionnel et agité de continue à température ambiante pendant 16 heures. Après élimination du solvant sous pression réduite l'huile qui en résulte est purifiée par chromatographie en colonne (SiO₂ ; éluant : éthylacétate : hexane 3 : 7).

L'huile purifiée est dissoute dans du THF (8 ml) et chauffée avec du HCl 2N à 80°C pendant 5 heures.

Après refroidissement, le THF est éliminé sous extrait Ph₃COH est réduite et pression diéthyléther. La phase acqueuse est neutralisée avec une solution de carbonate de potassium et le produit est extrait dans du chloroforme (3 x 100 ml). Les extraits chloroformiques réunis sont séchés et évapores sous pression réduite pour donner une huile. Cette huile dans 2 ml de 2-propanol est convertie en oxalate et précipitée avec du diéthyléther. Le produit solide est collecté et purifié par HPLC préparative pour donner le sel de trifluoroacétate sous forme de cristaux blancs, P.F.: 169-171°C depuis le 2-propanol.

La RMN 1H t la HPLC m ntrent qu ce composé conti nt 2 isomères (E/Z) en proportion 4 : 1.

10

20

25

30

35

C₁₇H₂₂N₂O, 2 CF₃CO₂H

- Méthode F

A 2 g d'une solution de 2-(tert.-butyldiméthylsilyl)-1-(diméthylsulfamoyl)imidazole (6,92 mmol) dans 20 ml de THF anhydre, refroidie et agitée sous azote à -78°C, on ajoute lentement 6 ml de n-butyllithium 1,5 M dans du THF à -78°C. Puis, on laisse le mélange se réchauffer jusqu'à 0°C. Une solution d'oxyde d'éthylène (3 g ; 0,068 mol ; 10 équiv) dans 10 ml de THF anhydre est ajoutée lentement à 0°C, et le mélange est agité pendant une nuit à la température de la pièce. Le mélange réactionnel est versé dans 50 ml d'eau et le THF est évacué sous pression réduite. Le produit est extrait avec du $CHCl_3$ (3 x 150 ml), séché (Na₂ SO₄) et concentré sous vide en laissant une huile brune. Cette dernière est purifiée par colonne de chromatographie (gel silice) en utilisant diéthyléther : éther de pétrole 40-60°C (1 : 1) en tant qu'éluant, en donnant le composé hydroxyéthyle biprotégé (1,2 g ; 52% de rendement).

Un de 2-(tert.-butyldiméthylsilyl)~1solution (diméthylsulphamoyl)-5-(2-hydroxyéthyl)-imidazole (0,7 g, 2,10 mmol), de triphénylphosphine (0,82 g, 3,15 mmol) et de 3-propanoylphénol (0,32 g, 2,10 mmol) dans 20 ml de THF anhydre est refroidie et agitée sous azote à 0°C. une solution de diéthylazodicarboxylate (0,55 g, 3,15 mmol) dans 10 ml de THF anhydre est ajoutée qoutte à goutte à 0°C et le mélange est agité à 0°C pendant 10 min, puis éliminé sous pression réduite et résultante est purifiée sur colonne l'huile chromatographie (gel de silice) en utilisant un éluant éthylacétate : hexane (3 : 7) pour donner (tertbutyldiméthylsilyl)-1-(diméthylsulphamoyl)-5[3-(3propanoylphénoxyéthyl]-imidazole.

Le composé précédent $(0,3 g ; 6,72 \times 10^{-4})$ est chauffé à 80°C avec du 2N HCl (12 ml) pendant 4 h. Après le THF est éliminé sous pression refroidissement. réduite. La phase aqueuse est lavée avec du diéthyléther puis basifiée avec du carbonate de x 100 ml), potassium et extraite (3 x) avec du chloroforme. Les extraits chloroformiques combinés sont séchés (Mg SO₄) puis évaporés en donnant une huile qui est dissoute dans du 2-propanol (2 ml) et traitée avec un excès d'acide oxalique (1,5 equiv.) dans du 2-propanol (2 ml). Le produit est précipité par addition de diéthyléther, récolté par filtration et lavé avec du diéthyléther. La cristallisation depuis l'éthanol donne du 4-[2-(3propanoylphénoxy) éthyl]-1H-imidazole oxale pur. P.F.: 148-150°C.

5

10

15

20

25

* Méthode de synthèse des composés ayant un élément structurel :

5

5

10

25

30

avec
$$A = -(CH_2)_3 - \text{et } X = -NH-$$

- Methode G

Oxalate de 4-[3-(3-trifluorométhylphénylamino)propyl]-lH-imidazole

Un mélange de 1 g (2,72 mmol) de 1-(triphénylméthyl)-4[3-hydroxypropyl)imidazole, 0,55 g (4,07 mmol; 1,5 équivalent)
d'oxyde de morpholine et 1,36 g de tamis moléculaire de 4 Å en poudre
dans un mélange anhydre d'acétonitrile et de dichlorométhane (10/4)
est agité à la température ordinaire sous azote. 0,047 g
(0,135 mmol; 5 % molaires) de perruthénate(VII) de tétrapropylammonium est ajouté en une seule portion et le mélange est agité à la
température ordinaire pendant 48 heures. Le mélange réactionnel est
filtré sur gel de silice (préchargé avec de l'acétate d'éthyle) et le
filtrat est évaporé sous pression réduite. L'huile obtenue est
purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice avec de
l'éther diéthylique comme éluant pour fournir le 3-(1-triphénylméthylimidazol-4-yl)-propionaldéhyde.

0,5 g (1,36 mmol) de l'aldéhyde ci-dessus est chauffé avec 35 0,22 g (1,36 mmol) de 3-trifluorométhylaniline dans 50 ml de toluène

10

15

20

25

anhydre à 50°C pendant 30 minutes. Le solvant est chassé sous pression réduite pour laisser 0,6 g (86 %) d'une huile qui est dissoute dans le méthanol, refroidie à 0°C, puis traitée avec 1,06 g (0,027 mole ; 20 équivalents) de borohydrure de sodium ajouté lentement à 0°C. Le mélange est agité à la température ordinaire pendant une nuit, puis le solvant est chassé sous pression réduite, 20 ml d'eau sont ajoutés et le mélange est extrait avec du chloroforme. Les extraits chloroformiques sont séchés (MgSO2) et le solvant est évaporé sous pression réduite pour laisser une huile qui est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice (éluant : éther diéthylique) pour fournir 0,4 g de 1-triphénylméthyl-4-[3-(3-trifluorométhylphénylamino)propyl]imidazole sous forme d'une huile incolore. Cette dernière (0,35 g ; 6,85 mmol) dans 8 ml de tétrahydrofuranne et 12 ml d'HCl 2 M est chauffée à 80°C pendant 5 heures. Le tétrahydrofuranne est évaporé sous pression réduite et le Ph3 COH est extrait avec de l'éther diéthylique. La couche aqueuse est neutralisée avec du carbonate de potassium et le produit est extrait dans du chloroforme. La solution chloroformique est séchée et évaporée pour fournir une huile brune qui est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice avec comme éluant un mélange d'acétate d'éthyle/méthanol (5/1). L'huile obtenue est dissoute dans 4 ml de 2-propanol, traitée avec une solution de 1,5 équivalent d'acide oxalique dans 3 ml de 2-propanol et le mélange est refroidi pendant 4 heures. Le précipité qui est formé par addition d'éther diéthylique, est recueilli et lavé avec de l'éther pour fournir l'oxalate désiré sous forme d'un solide blanc, P.F. 150-151° C.

30

* Méthode de synthèse des composés ayant un élément structurel :

$$A-X$$

avec $A = -CH_2 - CH(CH_3) - et X = -s$

- Methode H

xalate de 4-[2-(3-trifluorométhylphénylthio)propyl]-1H-imidazole 5,426 g (18,7 mmol) de 1-(N,N-diméthylsulfamoyl)-2tert-butyldiméthylsilyl-imidazole sont dissous dans 100 ml de THF fraîchement distillé sous azote, refroidis à -76°C et une solution de n-butyllithium dans l'hexane (2,5 M ; 15 ml ; 37,5 mmol) est ajoutée goutte à goutte en une période de 10 min. Le mélange est agité pendant 30 min à -78°C. La solution est réchauffée à 0°C avec agitation rapide et une solution de 3,0 ml (2,49 g ; 42,9 mmol) d'oxyde de propylène dans 20 ml de THF fraichement distillé est ajoutée goutte à goutte en une période de 15 min. Le mélange est agité pendant 18 heures avec chauffage à 20°C, puis le mélange est hydrolysé par addition de 100 ml d'une solution saturée de NH4Cl. Le THF est éliminé sous pression réduite et le mélange obtenu est extrait trois fois avec 100 ml de dichlorométhane. Les couches organiques sont combinées, séchées (MgSO₄) et évaporées sous pression réduite pour fournir une huile qui est soumise à une chromatographie sur colonne avec de l'éther diéthylique comme éluant pour fournir le 1-(N,N-diméthylsulfamoyi)-2-tert-butyldiméthylsilyl-5-(2-hydroxypropyl)imidazole sous forme d'une huile jaune visqueuse.

L'huile ci-dessus (11,28 g ; 32,5 mmol) est dissoute dans 50 ml de tétrachlorure de carbone anhydre et 9,18 g (35,0 mmol) de triphénylphosphine anhydre dans 50 ml de tétrachlorure de carbone anhydre sont ajoutés. Le mélange est agité sous une atmosphère d'azote à 50°C, puis porté à reflux pendant 16 heures. Le solvant est évaporé sous vide et le solide obtenu est soumis à une chromatographie sur colonne avec du dichlorométhane sur du gel de silice pour fournir le 1-(N,N-diméthylsulfamoyl)-2-tert-butyl-diméthylsilyl-5-(2-chloropropyl)imidazole sous forme d'une huile jaune pâle qui se solidifie, P.F. 51-53°C.

Du 3-trifluorométhyl-thiophénol (0,298 g ; 1,67 mmol) est dissous dans 20 ml de DMF anhydre et refroidi à 0°C sous une atmosphère d'azote et du NaH (dispersion à 60 % dans l'huile minérale ; 0,0393 g ; 1,638 mmol) est ajouté par petites portions. Le mélange réactionnel est agité à 0°C pendant 15 min, puis à 20°C pendant encore 1,5 h et 0,293 g (0,80 mmol) de 1-(N,N-diméthyl-sulfamoyl)-2-tert-butyldiméthylsilyl-5-(2-chloropropyl)imidazole dissous dans 5 ml de DMF et 10 mg de n-Bu₄NI sont ajoutés et le

mélange est chauffé à 80°C pendant 3 jours. Le solvant est chassé sous pression réduite pour fournir une huile brune qui est traitée avec 100 ml d'eau et extraite 3 fois avec 40 ml de dichlorométhane. Les extraits sont séchés (MgSO₄) et concentrés et l'huile obtenue est soumise à une chromatographie sur colonne en utilisant du white-spirit/acétate d'éthyle 2/1 et 1/1 puis dissoute dans 10 ml d'HCl 2 M et chauffée à 100°C à reflux pendant 3 heures. Le mélange réactionnel est ensuite alcalinisé par addition de NaOH à 10 % (pH environ 11) et est extrait 3 fois avec 40 ml de dichlorométhane. Les extraits sont séchés (MgSO₄) et évaporés pour former une huile limpide qui est soumise à une chromatographie sur colonne avec de l'acétate d'éthyle comme éluant et transformée en l'oxalate du produit désiré dans le 2-propanol, P.F. 166-168°C.

WO 96/29315

- * Synthèse des composés 1 à 7 et 28 à 183 et récapitulatif pour les composés 8 à 27
- Exemples de composés selon la présente invention
- 5 + Les composés 1 à 20, 110, 111 et 154 à 159 sont des agonistes ou agonistes partiels.
 - + Les composés 21-109, 112-153 et 160-182 sont des antagonistes.

Exemple 1

10

15

N-t-Butyl-3-(1H-imidasol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et de 5 mmol t-butyl isocyanate dans 10 ml d'acétonitrile anhydre sont mis au reflux pendant 1 à 3 h. Le solvant est évaporé et ensuite le résidu purifié par chromatographie rotatoire (éluant : chloroforme/méthanol (99/1- 90/10), atmosphère ammoniaquée). Après élimination du solvant sous pression réduite le résidu est cristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

20 FS: $C_{11}H_{19}N_3O_2.C_4H_4O_4.O,25H_2O$ (345.9)

Analyse CHN Calculé C 52.1 H 6.85 N 12.2

Trouvé C 52.0 H 6.78 N 12.0

Rendement: 40 % P.F.: 106-107.5°C

15

25

Exemple 2

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(diphénylméthyl)carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et de 5 mmol d'isocyanate de diphénylméthyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

FS: $C_{20}H_{21}N_{3}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.O,25H_{2}O$ (456.0)

Analyse CHN Calculé C 63.2 H 5.64 N 9.22

Trouvé C 63.5 H 5.64 N 9.19

10 Rendement: 85 % P.F.: 126-127°C

Exemple 3

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2,2-diphényléthyl)carbamate 5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et de 5 mmol

d'isocyanate de 2,2-diphényléthyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{21}H_{23}N_3O_2.C_4H_4O_4 (465.5)$

Analyse CHN Calculé C 64.5 H 5.85 N 9.03

Trouvé C 64.5 H 5.75 N 8.94

20 Rendement: 60 % P.F.: 103-104°C

Exemple 4

2-(1H-Imidazol-4-yl)éthyl-N-(2,2-diphényléthyl)carbamate

5 mmol de 2-(1H-Imidazol-4-yl)éthanol.HCl et de 5 mmol d'isocyanate de 2,2-diphényléthyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{20}H_{21}N_3O_2.C_4H_4O_4 (451.5)$

Analyse CHN Calculé C 63.9 H 5.58 N 9.31

Trouvé C 63.7 H 5.77 N 9.13

30 Rendement: 40 % P.F.: 150-152°C

Exemple 5

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(3-methylbutyl)ether

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-

35 yl)pr panolate de sodium, 5 mmol de bromure de 3-

10

15

25

35

méthylbutane et 0,5 mmol de 15-CROWN-15 (1, 4, 7, 10, 13-pentaoxacyclopentadécane) dissouts dans 10 ml de toluène anhydre sont mis au reflux pendant 24 heures. Le solvant est ensuite évaporé, le résidu dissout dans 10 ml THF et 30 ml HCl 2N puis chauffé à 70°C pendant 2 heures. Le THF est évaporé sous pression réduite et le triphénylméthanol est extrait avec du diéthyléther. La phase acqueuse est neutralisée avec du carbonate de potassium et le produit est extrait avec du diéthyléther. L'extrait organique est séché et évaporé en laissant apparaître une huile qui est cristallisée en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

 $FS : C_{11}H_{20}N_2O.C_4H_4O_4 (312.4)$

Analyse CHN Calculé C 57.7 H 7.74 N 8.97 Trouvé C 57.5 H 7.66 N 8.89

Rendement: 55 % P.F.: 74°C

Exemple 6

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(3,3-diméthylbutyl)éther

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 3,3-diméthylbutane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{12}H_{22}N_2O.C_4H_4O_4 (326.4)$

Analyse CHN Calculé C 58.9 H 8.03 N 8.58 Trouvé C 58.5 H 7.80 N 8.37

Rendement: 60 % P.F.: 91°C

Exemple 7

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(4-methylpentyl)ether

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 4-méthylpentane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{12}H_{22}N_2O.C_4H_4O_4$ (326.4)

Analyse CHN Calculé C 58.9 H 8.03 N 8.58 Trouvé C 58.8 H 7.77 N 8.41

Rendement: 50 % P.F.: 86°C

Exemple 8

4-[3-(3-Trifluorométhylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

5 On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : depuis 2-PrOH par

précipitation avec Et₂0.

 $FS : C_{13}H_{13}F_3N_2O.C_2H_2O_4$

10 Analyse CHN Calculé C 50.0 H 4.20 N 7.78

Trouvé C 50.2 H 4.19 N 8.26

P.F.: 204-208°C

PCT/FR96/00432

Exemple 9

15 4-[3-(3-Nitrophénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : depuis 2-PrOH par

précipitation avec Et₂O.

20 Fs: $C_{12}H_{13}N_3O_3.0,9C_2H_2O_4$

Analyse CHN Calculé C 50.4 H 4.54 N 12.8

Trouvé C 50.4 H 4.43 N 12.6

P.F.: 189-191°C

Exemple 10

25

4-[2-(3-Trifluorométhylphénoxy)thioethyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse B.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : depuis 2-PrOH par

30 précipitation avec Et₂O.

 $FS : C_{12}H_{11}F_3N_2S.0,85 C_2H_2O_4$

Analyse CHN Calculé C 47.0 H 3.66 N 8.01

Trouvé C 47.1 H 3.70 N 8.35

P.F.: 158-160°C

Exemple 11

4-[3-(3-Trifluorométhoxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

5 Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : depuis 2-PrOH par précipitation avec Et₂O.

 $FS : C_{13}H_{13}F_3N_2O_2.0,9 C_2H_2O_4$

Analyse CHN Calculé C 48.4 H 4.06 N 7.63

10 Trouvé C 48.5 H 4.15 N 7.64

P.F.: 177-179°C

Exemple 12

4-[3-(3-Isopropylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : 2-PrOH.

 $FS : C_{15}H_{20}N_{2}O.0, 8 C_{2}H_{2}O_{4}$

Analyse CHN Calculé C 63.0 H 6.88 N 8.85

Trouvé C 63.0 H 6.89 N 8.86

P.F.: 180-182°C

Exemple 13

20

4-[3-(3-Tert.-butylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : depuis 2-PrOH par précipitation avec Et_2O .

 $FS : C_{16}H_{22}N_2O.0, 8 C_2H_2O_4$

30 Analyse CHN Calculé C 63.9 H 7.26 N 8.47

Trouvé C 64.2 H 7.00 N 8.57

P.F.: 183-185°C

Exemple 14

35 4-[3-(3-Ethanoylph'noxy)propyl]-1H-imidazol

On procède comme décrit dans la voi de synthèse A.

Forme salin : OXALATE

Solvant de cristallisation : MeOH.

 $FS : C_{14}H_{16}N_2O_2.0, 8 C_2H_2O_4$

5 Analyse CHN Calculé C 59.2 H 5.61 N 8.86

Trouvé C 59.1 H 5.87 N 8.80

P.F.: 156-158°C

Exemple 15

10 4-[3-(3-Ethylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : MeOH.

 $FS : C_{14}H_{18}N_2O.0,85C_2H_2O_4$

15 Analyse CHN Calculé C 61.5 H 6.47 N 9.13

Trouvé C 61.7 H 6.36 N 9.39

P.F.: 173-175°C

Exemple 16

20 4-[4-(3-Trifluorométhylphénoxy)butyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse C.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : EtOH

 $FS : C_{14}H_{15}F_3N_2O.0,8 C_2H_2O_4$

25 Analyse CHN Calculé C 52.6 H 4.70 N 7.86

Trouvé C 52.5 H 4.72 N 7.72

P.F.: 175-176°C

Exemple 17

30 4-4-(3-Ethanoylphénoxy)butyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse C.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : EtOH

 $FS : C_{15}H_{18}N_2O_2.0,75 C_2H_2O_4$

35 Analyse CHN Calculé C 60.8 H 6.03 N 8.60

WO 96/29315 PCT/FR96/00432

52

Trouvé C 60.7 H 6.12 N 8.59

P.F.: 168-170°C

Exemple 18

5 4-[3-(3-Propanoylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : 2-PrOH

 $FS : C_{15}H_{18}N_2O_2.0, 8 C_2H_2O_4$

10 Analyse CHN Calculé C 60.4 H 5.98 N 8.48

Trouvé C 60.6 H 5.73 N 8.26

P.F.: 156-158'C

Exemple 19

15 4-[3-(3-(1-Hydroxypropyl)phénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : 2-PrOH

 $FS : C_{15}H_{20}N_2O_2.0, 8 C_2H_2O_4$

20 Analyse CHN Calculé C 60.0 H 6.55 N 8.43

Trouvé C 60.2 H 6.61 N 8.49

P.F.: 141-142°C

Exemple 20

25 4-[3-(3-Propylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : 2-PrOH

 $FS : C_{15}H_{20}N_2O.1,1 C_2H_2O_4$

30 Analyse CHN Calculé C 60.3 H 6.03 N 9.20

Trouvé C 60.6 H 6.15 N 9.35

P.F.: 166-168°C

Exemple 21

35 4-[3-(1,2,3,4-Tétrahydronaphth-6-yloxy)pr pyl]-1H-

imidaz le

On pr cède comme décrit dans la voie d synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : MeOH

5 $FS : C_{16}H_{20}N_{2}O.0,85 C_{2}H_{2}O_{4}$

> 6.56 N Analyse CHN Calculé C 63.9 8.42

> > C 63.9 H 6.42 8.50 Trouvé N

> > > P.F.: 171-173°C

Exemple 22

10

4-[3-(Indan-5-yloxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

Solvant de cristallisation : MeOH

 $FS : C_{15}H_{18}N_2O.0, 8 C_2H_2O_4$ 15

> C 63.4 6.28 8.91 Analyse CHN Calculé Н N

> > Trouvé C 63.4 6.05 N 8.89

> > > P.F.: 188-190°C

Exemple 23

20

4-[3-(3-N,N-Diméthylsulphonamidophénoxy)propyl]-1Himidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

25 Solvant de cristallisation : EtOH

 $FS : C_{14}H_{19}N_{3}O_{3}S.C_{2}H_{2}O_{4}$

C 48.1 H 5.30 10.5 Analyse CHN Calculé

> С 4.94 N 10.4 48.3 Trouvé H

> > P.F.: 142-144°C

30 Exemple 24

4-[3-(3-Hydroxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse D.

Forme salin : OXALATE

Solvant de cristallisation : 2-PrOH 35

FS: C₁₂H₁₄N₂O₂.C₂H₂O₄.0,2 H₂O

Analyse CHN Calculé C 53.9 H 5.30 N 8.98

Trouvé C 54.0 H 5.31 N 8.78

P.F.: 138-140°C

5 Exemple 25

4-(3-[3-(Pent-2-ene-3-yl)phénoxy]propyl)-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse E.

Forme saline : Ditrifluoroacétate

10 Solvant de cristallisation : 2-PrOH

 $FS : C_{17}H_{22}N_2O.2CF_3CO_2H$

Analyse CHN Calculé C 50.6 H 4.85 N 5.62
Trouvé C 50.5 H 4.82 N 5.40
P.F.: 169-171°C

15 Exemple 26

4-[3-(4-Cyanométhylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : base

20 Solvant de cristallisation : -

 $FS : C_{14}H_{15}N_3O.0,5 H_2O$

Analyse CHN Calculé C 67.2 H 6.44 N 16.8 Trouvé C 67.4 H 6.44 N 16.5 P.F.: 125-127°C

25 Exemple 27

4-[3-(4-Phénoxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit dans la voie de synthèse A.

Forme saline : OXALATE

30 Solvant de cristallisation : EtOH

 $\mathbf{FS} : \mathbf{C}_{18}\mathbf{H}_{18}\mathbf{N}_{2}\mathbf{O}_{2}.0, 9 \ \mathbf{C}_{2}\mathbf{H}_{2}\mathbf{O}_{4}$

Analyse CHN Calculé C 63.4 H 5.32 N 7.46
Trouvé C 63.6 H 5.35 N 7.48
P.F.: 186-188°C

Exemple 28

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de propyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{10}H_{17}N_3O_2.C_4H_4O_4 (327.3)$

Analyse CHN Calculé C 51.4 H 6.47 N 12.8

Trouvé C 51.4 H 6.55 N 12.7

10 Rendement : 20 % P.F. : 97-99°C

Exemple 29

N-Butyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de butyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{11}H_{19}N_3O_2.C_4H_4O_4 (341.4)$

Analyse CHN Calculé C 52.8 H 6.79 N 12.3

Trouvé C 52.9 H 6.78 N 12.2

20 Rendement: 25 % P.F.: 95-96°C

Exemple 30

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-pentyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol

25 d'isocyanate de pentyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{12}H_{21}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25 H_2O (359.9)$

Analyse CHN Calculé C 53.4 H 7.14 N 11.7

Trouvé C 53.7 H 7.24 N 12.0

30 Rendement: 85 % P.F.: 91°C

Exemple 31

N-Hexyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol

35 d'isocyanate d'hexyle sont traités comme décrit dans

WO 96/29315

56

l'exemple 1.

FS: $C_{13}H_{23}N_3O_2$. $C_4H_4O_4$.0,25 H_2O (373.9)

C 54.6 H 7.41 11.2 Analyse CHN Calculé N

> С 54.4 H 7.70 11.0 Trouvé

P.F. : 86°C 5 Rendement: 80 %

Exemple 32

N-Heptyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate d'heptyle sont traités comme décrit dans 10 l'exemple 1.

FS: $C_{14}H_{25}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O$ (387.9)

C 55.7 10.8 Analyse CHN Calculé 7.66 N

> C 56.0 7.68 N 10.8 Trouvé Н

P.F.: 103-104°C Rendement: 40 % 15

Exemple 33

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-octyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate d'octyle sont traités comme décrit dans 20 l'exemple 1.

FS: $C_{15}H_{27}N_{3}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25 H_{2}O (402.0)$

56.8 7.90 10.5 Analyse CHN Calculé С

> Trouvé C 56.8 7.93 N 10.5 Н

Rendement: 40 % P.F. : 103-104°C 25

Exemple 34

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-heptyl) carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 2-heptyle sont traités comme décrit dans 30 l'exemple 1.

 $FS : C_{14}H_{25}N_3O_2.C_4H_4O_4 (383.4)$

Analyse CHN Calculé C 56.4 H 7.62 11.0 N

> 7.75 С 56.2 H N 10.7 Trouvé

P.F. : 117-119°C 35 Rendement: 65 %

15

25

Exemple 35

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-octyl) carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 2-octyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

FS : $C_{15}H_{27}N_3O_2.C_4H_4O_4$ (397.5)

Analyse CHN Calculé C 57.4 H 7.86 N 10.6

Trouvé C 57.3 H 7.72 N 10.5

10 Rendement: 80 % P.F.: 118-119°C

Exemple 36

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(3-méthylbutyl) carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 3-méthylbutyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

FS: $C_{12}H_{21}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O$ (359.9)

Analyse CHN Calculé C 53.4 H 7.14 N 11.7

Trouvé C 53.7 H 7.17 N 11.8

20 Rendement: 30 % P.F.: 99-100°C

Exemple 37

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-méthylbutyl) carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 2-méthylbutyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

FS: $C_{12}H_{21}N_3O_2$. $C_4H_4O_4$. 0, 25 H_2O (359.9)

Analyse CHN Calculé C 53.4 H 7.14 N 11.7

Trouvé C 53.5 H 7.08 N 11.4

30 Rendement: 55 % P.F.: 98-100,5°C

Exemple 38

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-pentyl) carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 2-pentyle sont traités comme décrit dans

l'exemple 1.

 $FS : C_{12}H_{21}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (359.9)$

Analyse CHN Calculé C 53.4 H 7.14 N 11.7

Trouvé C 53.7 H 7.09 N 11.6

Rendement: 35 % P.F.: 114-116°C

Exemple 39

5

15

25

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N,N-dipropyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol de 10 chlorure de N,N-dipropylcarbamoyle sont traités comme décrit dans l'exemple l et cristallisés en tant que hydrogénoxalate depuis le diéthyléther et l'éthanol.

 $FS : C_{13}H_{23}N_3O_2.C_2H_2O_4 (343.4)$

Analyse CHN Calculé C 52.5 H 7.34 N 12.2

Trouvé C 52.4 H 7.33 N 12.2

Rendement: 35 % P.F.: 145-147°C

Exemple 40

N,N-Diallyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol de chlorure de N,N-diallylcarbamoyle sont traités comme décrit dans l'exemple l.

 $FS : c_{13}H_{19}N_3O_2.c_4H_4O_4.0,25H_2O$ (369.9)

analyse CHN Calculé C 55.2 H 6.40 N 11.4

Trouve C 55.2 H 6.13 N 11.6

Rendement : 20 % P.F. : 56-57°C

Exemple 41

N-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxycarbonyl)pipéridine

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol de chlorure de pipéridinecarbamoyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{12}H_{19}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (357.9)$

Analyse CHN Calculé C 53.7 H 6.62 N 11.7

35 Trouvé C 54.0 H 6.61 N 11.7

WO 96/29315 59 PCT/FR96/00432

Rendement: 70 %

P.F.: 97-99'C

Exemple 42

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-trans-(2-phénylcyclopropyl)

5 carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol de isocyanate de trans-2-phénylcyclopropyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{16}H_{19}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (405.9)$

10 Analyse CHN Calculé C 59.2 H 5.84 N 10.4 Trouvé C 59.4 H 5.96 N 10.2

Rendement: 45 % P.F.: 107-109°C

Exemple 43

N-(4-Fluorophénylméthyl)-2-(1H-imidazol-4-yl) éthyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl) éthanol. HCl et 5 mmcl de isocyanate de 4-fluorophénylméthyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

20 FS: $C_{13}H_{14}N_{3}O_{2}F.C_{4}H_{4}O_{4}$ (379.3)

Analyse CHN Calculé C 53.8 H 4.78 N 11.1 Trouvé C 53.8 H 4.80 N 11.0

Rendement : 60 % P.F. : 139'C

Exemple 44

25

30

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl N-(2-phenylpropyl) carbamate

5 mmol de 3-(1H-imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 2-phénylpropyle (fraîchement préparé à partir de 2-phénylpropylamine et de diphosgène dans l'acétate d'éthyle (Japan Kokai Tokkyo Koho JP, 60, 162, 262 (05.07.1985); Chem. Abstr. 103, 215012) sont traités comme décrit à l'exemple 1.

C₁₆H₂₁N₃O₂.C₄H₄O₄. 0,25 H₂O (407.9)

Analyse CHN:

calculé: C 58.9 H 6,30 N 10,3 trouvé: C 58,6 H 6,14 N 10,3

Rendement: 40 % P.F.: 90 • C.

Exemple 45

N-(3-(Trifluorométhyl)phénylméthyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 3-(trifluorométhyl)phénylméthyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{15}H_{16}N_3O_2F_3.C_4H_4O_4 (443.4)$

Analyse CHN Calculé C 51.5 H 4.55 N 9.48

Trouvé C 51.6 H 4.46 N 9.36

Rendement : 20 % P.F. : 97-98°C

Exemple 46

10

20

25

N-Fluorén-9-yl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 9-fluorényle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{20}H_{19}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (454.0)$

Analyse CHN Calculé C 63.5 H 5.22 N 9.26

Trouvé C 63.6 H 5.23 N 9.38

Rendement: 50 % P.F.: 174-175°C

Exemple 47

N-(4-(Trifluorométhoxy)phényl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 4-(trifluoromethoxy)phényle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{14}H_{14}N_3O_3F_3.C_4H_4O_4.0,25H_2O$ (449.9)

30 Analyse CHN Calculé C 48.1 H 4.14 N 9.34 Trouvé C 48.3 H 4.19 N 9.32

Rendement : 95 % P.F. : 119-121°C

Exemple 48

35 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-thényl) carbamat

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 2-thényle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

FS: $C_{12}H_{15}N_3O_2S.C_4H_4O_4.0,25H_2O$ (385.9)

5 Analyse CHN Calculé C 49.8 H 5.04 N 10.9 Trouvé C 50.2 H 5.09 N 10.9

Rendement: 80 % P.F.: 103-105°C

Exemple 49

10 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-phényl thioncarbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 5 mmol de thiocyanate de phényle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{13}H_{15}N_3OS.C_4H_4O_4 (377.4)$

15 Analyse CHN Calculé C 54.1 H 5.07 N 11.1 Trouvé C 53.7 H 5.12 N 11.1

Rendement : 55 % P.F. : 129-131°C

Exemple 50

25

30

35

3-(1H-Imidazol-4-yl)-1-(4-méthylphényl)propanone

mmol d'ester méthyle de de l'acide 3-(1triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl) propanoïque sont dissouts à 0°C dans 10 ml de chlorure de thionyle. Après 1 heure d'agitation à température ambiante, le solvant est évacué sous pression réduite. Le résidu est dissout dans du toluène et ajouté à une solution de 15 mmol de AlCl₃ dans 20 ml de toluène. Après 30 minutes à 0°C, la réaction est mise au reflux pendant 5 heures. Le toluène est évaporé et le résidu est hydrolysé avec de l'eau. Une extraction au diéthyléther suivie d'une concentration donne une huile, qui est chauffée dans 30ml HCl 2N et 10 ml de THF.

Le THF est évaporé sous pression réduite et le triphénylm'thanol est xtrait au diéthyléther. La phas acqueuse est alcalnisée à l'aide d'amm niac, le produit

brut est extrait avec du diéthyléther et purifié par chromatographi rotatoire. (éluant : chloroforme/méthanol (99/1-90/10), atmosphère ammoniaquée). Après évacuation du solvant sous pression réduite, le produit est recristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

 $FS : C_{13}H_{14}N_2.C_4H_4O_4 (330.4)$

Analyse CHN Calculé C 61.8 H 5.49 N 8.48

Trouvé C 61.8 H 5.52 N 8.50

10 Rendement : 35 % P.F. : 121°C

Exemple 51

3-(1H-Imidazol-4-yl)-4-phénylbut-1-ène

10 mmol de bromure de 3-phénylpropyltriphénylphosphonium, 10 mmol de (1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)méthanal 15 (J.L. Kelley, C.A. Miller, E.W. Mc Lean, J. Med. Chem. 1977, 20, 721) et 12 mmol de potassium de t-butanolate sont agités pendant 24 heures dans 50 ml THF. Le solvant est évaporé sous pression réduite, hydrolysé avec de l'eau et extrait à l'aide de chloroforme. L'extrait 20 organique concentré est chauffé du reflux dans 30 ml HCl 2N et 30 ml d'acétone pendant 1 heure. Le solvant est évaporé sous pression réduite et le triphénylméthanol est extrait à l'aide de diéthyléther. La phase acqueuse est alcalinisée à l'aide d'ammoniac, le produit brut est 25 extrait à l'aide de diéthyléther. La phase acqueuse est alcalinisée à l'aide de diéthyléther et cristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

30 FS: $C_{13}H_{14}N_2.C_4H_4O_4$ (314.3)

Analyse CHN Calculé C 65.0 H 5.77 N 8.91

Trouvé C 65.0 H 5.74 N 8.81

Rendement: 40 % P.F.: 114°C

Exemple 52

35 3-(1H-Imidazol-4-yl)-4-phénylbutan

3 mmol de (1H-Imidazol-4-yl)-4-phénylbut-1-ène (exemple 51) sont dissouts dans 50 ml de méthanol. On ajoute 70 mg Pd/C (10 %) et une réduction est opérée pendant 12 heures à une pression de 10 bar sous hydrogène.

purifiée solution est filtrée et par chromatographie rotatoire. Le produit est cristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

FS: $C_{13}H_{16}N_2.C_4H_4O_4$ (316.4)

6.37 8.86 10 Analyse CHN Calculé C 64.5 Н N С 64.7 6.36 8.73 Trouvé N

P.F.: 128-129°C Rendement: 95 %

Exemple 53

Cyclohéxylméthyl-(1H-imidazol-4-yl)méthyl éther 15

5 mmol de (1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)méthanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de cyclohexylméthane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

FS: $C_{11}H_{18}N_2O.C_4H_4O_4.0,5H_2O$ (319.4)

8.77 56.4 H 7.26 N 20 Analyse CHN Calculé C 8.94 Trouvé С 56.3 7.19 P.F. : 104°C

Rendement: 40 %

Exemple 54

(Bicyclo[2.2.1]hept-2-yl)méthyl-(1H-imidazol-4-yl)méthyl 25 éther

5 mmol de (1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)méthanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de (bicyclo[2.2.1]hept-2yl) méthane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{12}H_{18}N_2O.C_4H_4O_4 (322.4)$ 30

> Analyse CHN 59.6 6.88 8.69 Calculé H 8.66 Trouvé C 59.2 Н 6.86

P.F. : 114°C Rendement: 50 %

10

Exemple 55

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-3-(4-méthylphényl)propyl éther
5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 3-(4méthylphényl)propane sont traités comme décrit dans
l'exemple 5.

FS : $C_{16}H_{22}N_2O.C_4H_4O_4$ (374.4)

Analyse CHN Calculé C 64.2 H 7.00 N 7.48

Trouvé C 64.0 H 7.25 N 7.70

Rendement : 20 % P.F. : 125-126°C

Exemple 56

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-naphthylméthyl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 2naphthylméthane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{17}H_{18}N_2O.C_4H_4O_4 (382.4)$

20 Analyse CHN Calculé 66.0 5.80 7.33 C Н N С 65.8 Trouvé 5.76 7.06 H N Rendement: 40 % P.F.: 93°C

Exemple 57

5.

- 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(4-biphényl)méthyl éther
 5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 4biphénylméthane sont traités comme décrit dans l'exemple
- 30 FS: $C_{19}H_{20}N_{2}O.C_{4}H_{4}O_{4}.0,5H_{2}O$ (417.5) Analyse CHN Calculé C 66.2 H 6.04 6.71 С 66.0 6.74 Н 5.88 N Trouvé P.F. : 122°C Rendement: 30 %

Ex mple 58

(3-(4-Trifluorométhyl)phényl)propyl-3-(1H-imidagol-4yl)propyl éther

3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4de mmol 5 yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 3-(4trifluorométhyl) phényl propane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{16}H_{19}N_2OF_3.C_4H_4O_4$ (428.4)

5.41 N 6.54 Calculé С 56.1 H Analyse CHN 10 6.61 5.62 N С 56.2 Н Trouvé P.F. : 104°C

Rendement: 35 %

Exemple 59

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-quinolylméthyl éther 15

3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4de mmol yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 2quinolylméthane sont traités comme décrit dans l'exemple

 $FS : C_{16}H_{17}N_3O.C_4H_4O_4$ (383.4) 20

> Analyse CHN Calculé C 62.7 5.52 N 11.0 10.7 5.71 N С 62.4 H Trouvé

P.F.: 97°C Rendement: 35 %

Exemple 60

25

3-(2,4-Dichlorophényl)propyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4mmol de yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 3-(2,4dichlorophényl) propane sont traités comme décrit dans 30 l'exemple 5.

FS : $C_{15}H_{18}N_{2}OCl_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}$ (429.3)

C 53.2 N 6.53 5.17 H Analyse CHN Calculé С 53.2 Н 5.33 N Trouvé

P.F.: 119-120°C Rendement: 30 % 35

Exemple 61

2-(Bicyclo[2.2.1]hept-2-yl)éthyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

5 5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 2-(bicyclo[2.2.1]hept-2-yl)éthane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{15}H_{24}N_2O.C_4H_4O_4.0,25H_2O (368.9)$

10 Analyse CHN Calculé C 61.9 H 7.79 N 7.59 Trouvé C 61.6 H 7.72 N 7.72

Rendement: 55 % P.F.: 94°C

Exemple 62

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-3-(4-méthoxyphényl)propyl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 3-(4méthoxyphényl)propane sont traités comme décrit dans

20 l'exemple 5.

 $FS : C_{16}H_{22}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (394.9)$ 6.76 7.09 Analyse CHN Calculé 60.8 H N С 6.69 N 7.09 С 60.6 H Trouvé P.F. : 116°C Rendement: 50 %

25 Exemple 63

30

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-phényléthyl éther

5 mmol de Chlorure de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propane préparés à partir de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol avec du chlorure de thionyle, et 15 mmol de 2-phényléthanolate de sodium sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{14}H_{18}N_2O.C_4H_4O_4 (346.4)$

Analyse CHN Calculé C 62.4 H 6.40 N 8.09
Trouvé C 62.2 H 6.47 N 8.06

Rendement: 15 %

P.F.: 89-91°C

Exemple 64

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-heptyl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure d'heptane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{13}H_{24}N_2O.C_4H_4O_4 (340.4)$

Analyse CHN Calculé C 60.0 H 8.29 N 8.23

10 Trouvé C 59.6 H 8.23 N 8.18

Rendement: 55 % P.F.: 88°C

Exemple 65

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(2-méthylpropyl) ether

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de 2-méthylpropane sont traités comme décrit dans l'exemple 5. FS: C₁₀H₁₈N₂O.C₄H₄O₄ (298.3)

Analyse CHN Calculé C 56.4 H 7.43 N 9.39
Trouvé C 56.6 H 7.23 N 9.21

Rendement: 30 % P.F.: 82°C

Exemple 66

20

2-(Cyclohexyléthyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

5 mmol de Chlorure de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4yl)propane (voir exemple 63) et 15 mmol de 2cyclohéxyléthanolate de sodium sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{14}H_{24}N_2O.C_4H_4O_4 (352.4)$

30 Analyse CHN Calculé C 61.4 H 8.01 N 7.95 Trouvé C 61.2 H 8.05 N 7.95

Rendement: 45 % P.F.: 96°C

Exemple 67

35 3-(1H-Imidazol-4-yl)pr pyl-(pent-4-inyl)éth r

5 mmol de 3-(1-Triphenylmethyl-1H-imidazol-4yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure de pent-4ine sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

FS: $C_{11}H_{16}N_{2}O.C_{4}H_{4}O_{4}.0,5H_{2}O$ (317.3)

5 Analyse CHN Calculé С 56.8 Н 6.67 N 8.83 С 56.9 H 6.42 8.77 Trouvé N

Rendement: 40 % P.F.: 74°C

Exemple 68

10 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-(phénoxy)éthyl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure 2-phénoxyéthane sont traités comme décrit dans l'exemple 5. FS: $C_{14}H_{18}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O$ (366.9)

15 Analyse CHN Calculé C 58.9 H 6.18 N 7.64

Trouvé C 58.7 H 6.15 N 7.64

Rendement: 40 % P.F.: 96°C

Exemple 69

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-4-(méthylthio)phénylméthyl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 5 mmol de chlorure 4-(méthylthio)phénylméthane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{14}H_{18}N_2OS.C_4H_4O_4$ (378.5)

Analyse CHN Calculé C 57.1 H 5.86 N 7.40 Trouvé C 57.2 H 5.84 N 7.25

Rendement: 50 % P.F.: 108°C

30 Exemple 70

25

3-(4-Fluorophényl)propyl-3-(1H-imidazol-4-yl)prop-2-ényl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)prop-2-35 énolate de sodium et de chlorure de 3-(4-fluoro-

phényl) propane sont traités comme décrit dans l'exemple 5.

 $FS : C_{15}H_{17}N_2OF.C_4H_4O_4$ (376.4)

Analyse CHN Calculé C 60.6 H 5.62 N 7.44

Trouvé C 60.4 H 5.55 N 7.69

Rendement : 20 % P.F. : 130-132°C

Exemple 71

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(diphénylméthyl) éther

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol de chlorure de diphénylméthane dans 50 ml d'acétonitrile sont mis au reflux pendant 4-5 heures, le solvant est évaporé et le résidu purifié par chromatographie rotatoire (éluant : chloroforme/méthanol (90-99/10-1), atmosphère ammoniaquée). Après évacuation du solvant sous pression réduite, le résidu est cristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyl éther et l'éthanol.

 $FS : C_{19}H_{20}N_2O.C_4H_4O_4$ (408.5)

Analyse CHN Calculé C 67.6 H 5.92 N 6.85 Trouvé C 67.4 H 5.92 N 6.86

Rendement : 55 % P.F. : 105-107°C

Exemple 72

((4-Pluorophényl)phénylméthyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl

25 éther

20

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol de chlorure de (4-fluorophényl)phénylméthane sont traités comme décrit dans l'exemple 71.

FS: $C_{19}H_{19}N_{2}OF.C_{4}H_{4}O_{4}$ (426.4)

30 Analyse CHN Calculé C 64.8 H 5.44 N 6.57 Trouvé C 64.7 H 5.34 N 6.76

Rendement: 65 % P.F.: 90°C

Exemple 73

35 Bis(4-fluoroph'nyl)m'thyl-3-(1H-imidazol-4-yl)pr pyl

th r

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol de chlorure de bis(4-fluorophényl)méthane sont traités comme décrit dans l'exemple 71.

5 FS: $C_{19}H_{18}N_2OF_2.C_4H_4O_4$ (444.4)

Analyse CHN Calculé C 62.2 H 4.98 N 6.30

Trouvé C 61.9 H 4.98 N 6.29

Rendement: 40 % P.F.: 107-109°C

Exemple 74

10

2-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)-1-phényléthanone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol de 2-bromo-1-phényléthanone sont agitation pendant 72 heures dans chlorure de méthylène. Le solvant est évaporé sous pression réduite 15 et le résidu mis au reflux pendant 1 heure dans 30 ml HCl 2N et 30 ml d'acétone. Le solvant est évaporé sous pression réduite et le triphénylméthanol est extrait à l'aide de diéthyléther. La phase acqueuse est alcalinisé 20 avec de l'ammoniac, le produit brut est extrait au diéthyléther, purifié par chromatographie rotatoire et cristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

 $FS : C_{14}H_{16}N_2O_2.C_4H_4O_4 (360.4)$

25 Analyse CHN Calculé C 60.0 H 5.59 N 7.77

Trouvé C 60.0 H 5.73 N 7.77

Rendement: 80 % P.F.: 85-86°C

Exemple 75

2-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)-1-(3-nitrophényl) éthanone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 5 mmol de 2-bromo-1-(3-nitrophényl)éthanone sont traités comme d'crit dans l'ex mple 74.

35 FS: $C_{14}H_{15}N_3O_4.C_4H_4O_4.H_2O$ (423.4)

Analyse CHN Calculé C 51.1 H 5.00 N 9.92 Trouvé C 51.4 H 4.73 N 10.1

Rendement : 35 % P.F. : 117-118°C

Exemple 76

5

10

15

20

25

35

4-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)butan-2-one

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol, de triphénylphosphine, et 5 mmol de 4-(4hydroxyphényl)butan-2-one sont dissouts sous azote au froid. 6 mmol diéthylazodicarboxylate, dissouts dans 4 ml THF, sont ajoutés et le mélange réactionnel est agité à température ambiante pendant 48 heures. Après évacuation du solvant sous pression réduite et une chromatographie en colonne (éluant : éthylacétate), le rédidu est dissout dans 10 ml THF et 30 ml de HCl 2N, et chauffé à 70°C pendant 2 heures. Le solvant est évaporé sous presion réduite et le triphénylméthanol est extrait à l'aide de diéthyléther. La phase acqueuse est neutralisée avec du carbonate de potassium et le produit extrait avec du diéthyléther. La solution d'éther est séchée et évaporée pour obtenir une huile qui est cristallisée en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

FS: $C_{16}H_{20}N_{2}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,5H_{2}O$ (397.4)

Analyse CHN Calculé C 60.4 H 6.34 N 7.05 Trouvé C 60.5 H 6.28 N 7.43

Rendement: 75 % P.F.: 104°C

Exemple 77

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl) propyloxy) phényl) carbaldéhyde

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de 4-hydroxyphénylcarbaldéhyde sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

 $FS : C_{13}H_{14}N_2O_2.C_4H_4O_4 (346.3)$

Analyse CHN Calculé C 59.0 H 5.24 N 8.08 Trouvé C 58.9 H 5.51 N 8.24 Rendement: 85 % P.F.: 120°C

Exemple 78

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de (4-hydroxyphényl)éthanone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

 $FS : C_{14}H_{16}N_2O_2.C_4H_4O_4 (360.4)$

Analyse CHN Calculé C 60.0 H 5.59 N 7.77

Trouvé C 59.8 H 5.86 N 7.56

Rendement: 80 % P.F.: 118°C

Exemple 79

10

20

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)propanone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de 4-hydroxyphénylpropanone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

 $FS : C_{15}H_{18}N_2O_2.C_4H_4O_4 (374.4)$

Analyse CHN Calculé C 61.0 H 5.92 N 7.46

Trouvé C 61.0 H 5.88 N 7.42

Rendement: 80 % P.F.: 136°C

Exemple 80

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)-2-

25 méthylpropanone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de (4-hydroxyphényl)-2-méthylpropanone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

 $FS : C_{16}H_{20}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,5H_2O (397.4)$

30 Analyse CHN Calculé C 60.4 H 6.34 N 7.05

Trouvé C 60.5 H 6.03 N 7.03

Rendement: 85 % P.F.: 95°C

Exemple 81

35 Cycl propyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)pr pyloxy)ph'nyl)

10

15

cét ne

Méthode 1 : 5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium, 10 mmol de 4-chloro-4'-fluorobutyrophénone et 30 mmol de NaH (60 % en suspension dans l'huile minérale) sont chauffés pedant 48 h dans du toluène au reflux. Le mélange réactionnel est traité comme décrit à l'exemple 5. Rendement : 40 %.

Méthode 2 : 5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de cyclopropyl-(4-hydroxyphényl)cétone sont traités comme décrit dans l'exemple 76. Rendement 80 %.

Méthode 3: 5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium, 10 mmol de cyclopropyl-4-fluorophénylcétone et 10 mmol NaH (60 % en suspension dans l'huile minérale) sont chauffés pendant 4 heures dans du toluène sous reflux. Le mélange réactionnel est alors traité comme décrit dans l'exemple 5. Rendement 40 %.

 $FS : C_{16}H_{18}N_2O_2.C_4H_4O_4 (386,4)$

20 Calculé Analyse CHN 62.2 H 5.74 N 7.25 С С 62.5 Trouvé H 5.81 N 7.20 P.F.: 118-125°C

Exemple 82

25 Cyclobutyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) cétone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de cyclobutyl-(4-hydroxyphényl)cétone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

30 FS: $C_{17}H_{20}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O$ (404.9) Analyse CHN Calculé С 62.3 H 6.10 N 6.92 Trouvé С 62.0 H 6.02 N 7.18 P.F. : 130°C Rendement: 80 %



Exemple 83

Cyclopentyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) cétone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de cyclopentyl-(4-hydroxyphényl)cétone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

 $FS : C_{18}H_{22}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (419.0)$

Analyse CHN Calculé C 63.1 H 6.38 N 6.69

10 Trouvé C 63.3 H 6.46 N 6.94

Rendement: 80 % P.F.: 141°C

Exemple 84

Cyclohexyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)

15 cétone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de cyclohéxyl-(4-hydroxyphényl)cétone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

 $FS : C_{19}H_{24}N_2O_2.C_4H_4O_4 \quad (428.5)$

20 Analyse CHN Calculé C 64.5 H 6.59 N 6.54

Trouvé C 64.6 H 6.32 N 6.82

Rendement: 80 % P.F.: 103°C

Exemple 85

25

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)phényl cétone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de 4-hydroxybenzophénone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

30 FS: $C_{19}H_{18}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O$ (426.9)

Analyse CHN Calculé C 64.7 H 5.31 N 6.56

Trouvé C 64.7 H 5.23 N 6.59

Rendement: 70 % P.F.: 126°C

Exemple 86

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)-4-fluorophényl cétone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 5 mmol de 4-fluoro-4'-hydroxybenzophénone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

 $FS : C_{19}H_{17}N_2O_2F.C_4H_4O_4 (440.4)$

Analyse CHN Calculé C 62.7 H 4.81 N 6.36

10 Trouvé C 62.6 H 4.83 N 6.43

Rendement: 80 % P.F.: 125-127°C

Exemple 87

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)méthanol

2 mmol de (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) carbaldéhyde (exemple 77) sont mis dans une suspension de 0,5 mmol LiAlH₄ dans 10 ml THF anhydre puis le mélange réactionnel est mis au reflux pendant 1 heure. 5 ml de NaOH 2N sont ajoutés, la phase organique séparée, lavée à l'eau et séchée avec du carbonate de sodium.

Après élimination du solvant sous pression réduite, le résidu est cristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

 $FS : C_{13}H_{16}N_{2}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O (352.9)$

25 Analyse CHN Calculé C 57.9 H 5.86 N 7.94 Trouvé C 58.0 H 5.83 N 7.77

Rendement: 50 % P.F.: 134°C

Exemple 88

30 1-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanol

2 mmol de (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) éthanone (exemple 78) sont traités comme décrit dans l'exemple 87.

 $FS : C_{14}H_{18}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (366.9)$

35 Analyse CHN Calcul C 58.9 H 6.18 N 7.64

Trouvé C 58.8 H 6.22 N 7.62 Rendement: 55 % P.F.: 95°C

Exemple 89

5 1-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl-2-méthylpropanol

2 mmol de (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)-2-méthylpropanone (exemple 80) sont traités comme décrit dans l'exemple 87.

10 FS: $C_{16}H_{22}N_2O_2.C_4H_4O_4$ (390.4)

Analyse CHN Calculé C 61.5 H 6.71 N 7.71

Trouvé C 61.2 H 6.63 N 7.42

Rendement: 55 % P.F.: 139°C

Exemple 90

15

20

30

Cyclopropyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) méthanol

2 mmol de Cyclopropyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy) phényl)cétone (exemple 81) sont traités comme décrit dans l'exemple 87.

 $FS : C_{16}H_{20}N_2O_2.C_4H_4O_4$ (388.4)

Analyse CHN Calculé C 61.9 H 6.23 N 7.21

Trouvé C 61.9 H 6.29 N 7.12

Rendement: 70 % P.F.: 84-85°C

25 Exemple 91

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)butanone

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol (4-hydroxyphényl)butanone sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

 $FS : C_{16}H_{20}N_2O_2.C_4H_4O_4.H_2O (406.4)$

Analyse CHN Calculé C 59.1 H 6.45 N 6.89 Trouvé C 59.2 H 6.23 N 7.30

Rendement: 78 % P.F.: 87°C

10

15

Exemple 92

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone oxime 1,2 mmol de (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone (exemple 78), 2,4 mmol d'hydrochlorure d'hydroxylamine et 4,8 mmol de NaOH sont chauffés sous reflux dans 10 ml d'eau et 10 ml d'éthanol pendant 7 heures. Le mélange est concentré sous pression réduite, alcalinisé avec une solution saturée de K_2CO_3 , et le produit brut est filtré et lavé avec de l'eau. Le produit est cristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

FS: C₁₄H₁₇N₃O₂.C₄H₄O₄.0,5H₂O (384.4)

Analyse CHN Calculé C 56.2 H 5.76 N 10.9

Trouvé C 56.4 H 5.60 N 10.9

Rendement: 31 % P.F.: 141-144 C

Exemple 93

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone

20 O-méthyl oxime

1,2 mmol de (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) éthanone (exemple 78) et 2,4 mmol d'hydro chlorure de 0-méthylhydroxylamine sont traités comme décrit dans l'exemple 92.

25 $FS : C_{15}H_{19}N_3O_2.C_4H_4O_4 (389.4)$ Analyse CHN Calculé C 58.6 H 5.95 N 10.8 Trouvé С 58.3 H 5.96 N 10.9 Rendement: 42 % P.F.: 124-126°C Exemple 94

30

(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)propan-2-one
5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol
et 6 mmol de (4-hydroxyphényl)propan-2-one sont traités
comme décrit dans l'exemple 76.

35 FS: $C_{15}H_{18}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,5H_2O$ (383.4)

Analyse CHN Calculé С 59.5 H 6.05 7.31 N Trouvé С 59.3 Н 6.00 7.66 N Rendement: 70 % P.F. : 89°C

Exemple 95

5

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-4-méthoxyphányl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de 4-méthoxyphénol sont traités comme décrit dans l'exemple 76.

10 $FS : C_{13}H_{16}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (352.9)$

> Analyse CHN Calculé С 57.9 5.86 N 7.94 Trouvé С 57.7 5.71 H 8.01

Rendement: 85 % P.F. : 126°C

Exemple 96

15

N-(4-Acétylphényl)-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate 5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate d'acétylphényl sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

20 FS: $C_{15}H_{17}N_{3}O_{3}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O$ (407.9)

Analyse CHN Calculé С 56.0 5.31 10.3 N С Trouvé 56.0 Н 5.20 N 10.3

Rendement: 36 % P.F.: 158-159°C

Exemple 97

25

N-(3-Acétylphényl)-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate 5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 3-acétylphényl sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

30 FS: $C_{15}H_{17}N_{3}O_{3}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O$ (407.9)

> Analyse CHN Calculé С 56.0 5.31 N 10.3

С Trouvé 56.2 H 5.29 10.2

Rendement: 46 % P.F.: 136-137°C

10

Exemple 98

4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)butan-2-one

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 10 mmol de 3-butèn-2-one sont chauffés à 40°C pendant 1 heure dans 20 ml d'acétonitrile et une goutte de H₂SO₄ conc. Le mélange est neutralisé avec du Na₂CO₃, le solvant est évaporé et le résidu purifié par chromatographie en colonne (éluant : chlorure de méthylène/méthanol (90/10), atmosphère ammoniquée). Après élimination du solvant sous pression réduite, le produit est recristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthylèther et l'éthanol.

 $FS : C_{10}H_{16}N_2O.C_4H_4O_4.0,5H_2O (321.3)$

15 Analyse CHN Calculé С 52.3 H 6.59 9.16 Trouvé С 51.9 H 6.45 9.07 Rendement: 30 % P.F. : 56°C

Exemple 99

3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-méthoxyéthyl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 7 mmol de chlorure de 2-méthoxyéthane sont traités comme décrit dans l'exemple 5. FS: $C_9H_16N_2O_2.C_4H_4O_4$ (247.3)

25 Analyse CHN Calculé C 48.2 H 6.61 N 10.2

Trouvé C 48.6 H 6.98 N 10.6

Rendement : 20 % P.F. : 130-132 C

Exemple 100

30 3-Cyclopentylpropyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

5 mmol de 3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et du chlorure de 3-cyclopentyl-phénylpropane sont traités comme décrit dans l'exemple 5. FS: $C_{14}H_{24}N_2O.C_4H_4O_4$ (352.4)

35 Analyse CHN Calcul C 61.4 H 8.01 N 7.95

7.98

Trouvé C 61.2 H 8.05 N

Rendement: 70 % P.F.: 101°C

80

Exemple 101

5 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-isopropyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate d'isopropyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

 $FS : C_{10}H_{17}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O (331.8)$

10 Analyse CHN Calculé C 50.7 H 6.53 N 12.7 Trouvé C 50.8 H 6.29 N 12.6

Rendement : 45 % P.F. : 118-119°C

Exemple 102

N-(3,3-Diphenylpropyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-Imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 3,3-diphénylpropyle sont traités comme décrit dans l'exemple 1.

20 FS: $C_{22}H_{25}N_3O_2.C_4H_4O_4$ (479.5)

Analyse CHN Calculé C 65.1 H 6.10 N 8.76 Trouvé C 65.0 H 6.18 N 8.63

Rendement : 61 % P.F. : 126-128°C

Exemple 103

25

(1H-Imidazol-4-yl) nonane

10 mmol de bromure de nonyltriphénylphosphonium, 10 mmol de (1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)méthanal (voir exemple 51) sont traités comme décrit dans l'exemple 51.

Jo Le produit de cette réaction ((1H-imidazol-4-yl)non-1ène) est traité comme décrit dans l'exemple 52.

 $FS : C_{12}H_{22}N_2.C_2H_2O_4$ (284.4)

Analyse CHN Calculé C 59.1 H 8.51 N 9.85 Trouvé C 59.1 H 8.39 N 9.79

35 Rendement: 10 % P.F.: 137-138°C

Exemple 104

3-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)propénal

de (4-(3-(1-Triphénylméthyl-1H-imidazol-4-5 yl)propyloxy)phényl)carbaldéhyde (intermédiaire l'exemple 77) et 5 mmol de bromure d'éthinylmagnésium sont dissouts dans 20 ml THF et mis au reflux pendant 1 h. Le solvant est évaporé et le résidu chauffé pendant 2 h dans 50 ml de HCl 2N. Les sous-produits lipophiles 10 sont extraits avec du diéthyléther. La phase aqueuse est alcalinisée avec de l'ammoniac, le produit brut est extrait avec du diéthyléther et purifié chromatographie rotatoire (éluant : chloroforme/méthanol 90/10), atmosphère ammoniaquée). élimination du solvant sous pression réduite, le produit 15 est recristallisé en tant que maléate d'hydrogène depuis le diéthyléther et l'éthanol.

 $FS : C_{15}H_{16}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,5H_2O (381.4)$

Analyse CHN Calculé C 59.8 H 5.55 N 7.35
Trouvé C 59.5 H 5.37 N 7.99

Trouvé C 59.5 H 5.37 N 7.99

Rendement : 36 % P.F. : 119-121°C

Exemple 105

20

30

4-[3-(4-Ethoxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit à la voie de synthèse A.

Forme saline : oxalate

Solvant de cristallisation : 2-PrOH : Et₂0

 $FS: C_{14}H_{18}N_{2}O_{2}.0,8C_{2}H_{2}O_{4}$

Analyse CHN Calculé C 58.8 H 6.21 N 8.80

Trouvé C 59.0 H 6.35 N 8.94

P.F. : 191-193°C

Exemple 106

4-[2-(3-Propanoylphénoxy)éthyl]-1H-imidaz le

On procède comme décrit à la voie de synthèse F.

WO 96/29315

5

10

15

20

25

30

Forme saline : oxalate

Solvant de cristallisation : EtOH

 $FS : C_{14}H_{16}N_{2}O_{2}.0,8C_{2}H_{2}O_{4}$

Analyse CHN Calculé C 59.2 H 5.61 N 8.86 Trouvé C 59.5 H 5.62 N 8.85

P.F. : 148-150°C

Exemple 107

4-[3-(3-Hydroxyiminométhylènephénoxy)propyl]-1H-imidazole On procède comme décrit à la voie de synthèse ci-dessous.

Forme saline : oxalate

Solvant de cristallisation : 2-PrOH : Et₂O

 $FS : C_{13}H_{15}N_3O_2.C_2H_2O_4$

Analyse CHN Calculé C 53.7 H 5.50 N 12.5

Trouvé C 53.7 H 5.11 N 12.5.

P.F. : 120-122°C

Préparation du 4-[3-(3-Hydroximinométhylènephénoxy) propyl]-1H-imidazole oxalate

Un mélange d'hydrochlorure d'hydroxylamine (0,5 : 7,24 mmol) et d'acétate de sodium (1 g ; 0,012 mmol) dans 10 ml d'eau est agité pendant 10 min. Puis, une solution de 4-[3-(3-formylphénoxy)propyl]-1H-imidazole (0,25 g ; 1,08 mmol) dans 3 ml d'éthanol est ajoutée lentement et le mélange est chauffé à 80°C pendant 2 heures. Le solvant est éliminé sous pression réduite, et il reste un résidu blanc qui est extrait avec du chloroforme (3 x 100 ml). Les extraits chloroformiques combinés sont séchés (Mg SO₄) et évaporés sous pression réduite en laissant une huile (0,11 g). Cette dernière est dissoute dans du 2propanol (3 ml) et traitée avec un excès d'acide oxalique (1,5 équiv.) dans 2 ml de 2-propanol. Le produit, qui est précipité par addition de diéthyléther, est filtré, lavé avec du diéthyléther et a un point de fusion de 120-122°C.

Exemple 108

4-[3-(3-Formylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit à la voie de synthèse A.

5 Forme saline : oxalate

Solvant de cristallisation : EtOH

FS: $C_{13}H_{14}N_{2}O_{2}.0,85C_{2}H_{2}O_{4}.0,1H_{2}O$

Analyse CHN Calculé C 57.6 H 5.22 N 9.31

Trouvé C 57.3 H 4.89 N 9.65

P.F.: 158-160°C

Exemple 109

4-[3-(4-Benzyloxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole

On procède comme décrit à la voie de synthèse A.

15 Forme saline : base

Solvant de cristallisation : EtOH

 $FS : C_{19}H_{20}N_{2}O_{2}.0,85H_{2}O$

Analyse CHN Calculé C 70.9 H 6.73 N 8.70

Trouvé C 70.9 H 6.44 N 8.55

P.F.: 135-137°C

PCT/FR96/00432

84

Exemple 110

WO 96/29315

10

15

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-N-(2-méthylbut-2-yl)carbamate

5 mmol d'acide 2,2-diméthylbutyrique, 5 mmol de triéthylamine et 5 mmol de phosphorazidate de diphényle dans 30 ml d'acétonitrile anhydre sont agitées à 20°C pendant 45 minutes, puis sont portées à reflux pendant 30 minutes. 6 mmol de 3-(1H-imidazol-4-yl)propanol.HCl sont ajoutées et sont portées à reflux pendant 40 heures. Le mélange est évaporé et le résidu dissous dans l'éther diéthylique. La solution est lavée successivement avec 30 ml d'acide citrique aqueux à 5 %, 30 ml d'H₂O et 30 ml de NaHCO₃ aqueux saturé. La couche organique est évaporée et le résidu est purifié par chromatographie rotatoire (éluant : chloroforme/méthanol (99/1-90/10)). Après élimination du solvant sous pression réduite, le résidu est cristallisé sous forme de l'hydrogénooxalate dans l'éther diéthylique et l'éthanol.

 $C_{12}H_{21}N_3O_2.C_2H_2O_4$ (329,4)

Analyse CHN Calculé C 51,1 H 7,04 N 12,8 Trouvé C 51,1 H 6,93 N 13,1

Rendement : 15 % P.F. : 129-130°C

20 Exemple 111

N-(2,2-diméthylpropyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol d'acide 3,3-diméthylbutyrique, 5 mmol de triéthylamine et 5 mmol de phosphorazidate de diphényle sont traitées comme décrit dans l'exemple 110.

 $c_{12}H_{21}N_3O_2.c_2H_2O_4.0,5H_2O$ (338,4)

Analyse CHN Calculé C 49,7 H 7,15 N 12,4 Trouvé C 49,8 H 6,81 N 12,3

Rendement : 20 % P.F. : 131-132°C

Exemple 112

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-N-prop-2-ényl carbamate

5 mmol de 3-(lH-imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de prop-2-ényle sont traitées comme décrit dans l'exemple 1.

 $C_{10}H_{15}N_{3}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}$ (325,3)

35

Analyse CHN Calculé C 51,7 H 5,89 N 12,9
Trouvé C 51,5 H 5,84 N 12,8

Rendement: 90 % P.F.: 88°C

Exemple 113

5 3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-N-(3-phénylpent-3-yl) carbamate

5 mmol d'acide 2-éthyl-2-phénylbutyrique, 5 mmol de triéthylamine et 5 mmol de phosphorazidate de diphényle sont traitées comme décrit dans l'exemple 110.

 $C_{1B}H_{25}N_3O_2.C_2H_2O_4.0,5H_2O$ (414,5)

Analyse CHN Calculé C 58,0 H 6,81 N 10,1
Trouvé C 57,7 H 6,87 N 9,77

Rendement : 35 % P.F. : 147-148°C

Exemple 114

15

20

25

30

35

N-(1,1-diphényléthyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol d'acide 2,2=diphénylpropionique, 5 mmol de triéthylamine et 5 mmol de phosphorazidate de diphényle sont traitées comme décrit dans l'exemple 110.

 $C_{21}H_{23}N_3O_2.C_2H_2O_4.0,25H_2O$ (444,0)

Analyse CHN Calculé C 62,2 H 5,79 N 9,46
Trouvé C 62,4 H 5,80 N 9,46

Rendement : 45 % P.F. : 131-132°C

Exemple 115

N-(3,5-diméthylphényl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol de 3-(1H-imidazol-4-yl)propanol.HCl et 5 mmol d'isocyanate de 3,5-diméthylphényle sont traitées comme décrit dans l'exemple 1.

 $C_{15}H_{19}N_{3}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O$ (393,9)

Analyse CHN Calculé C 57,9 H 6,01 N 10,7 Trouvé C 57,9 H 6,22 N 10,6

Rendement : 40 % P.F. : 107-108°C

Exemple 116

(1,1-diméthyléthyl)-2-(1H-imidazol-4-yl)éthyl éther

- 2 mmol de 2-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)éthanol et
- 4 mmol de trichloroacétimidate de tert-butyle sont dissoutes dans
- 4 ml de cyclohexane et 2 ml de dichlorométhane. Après addition de

• WO 96/29315 PCT/FR96/00432

86

120 µl d'éthérate de trifluorure de bore, la solution est agitée à 60-70°C pendant 18 heures. La filtration du mélange réactionnel et l'évaporation du solvant sont suivies d'une détritylation dans 2 ml d'éthanol, 2 ml d'acétone et 15 ml d'HCl 2 N à 70°C. L'éthanol et l'acétone sont éliminés sous pression réduite et le triphénylméthanol est extrait avec de l'éther diéthylique. La couche aqueuse est alcalinisée avec de l'ammoniac et extraite avec de l'éther diéthylique. L'évaporation du solvant et la purification finale par chromatographie sur colonne (éluant : dichlorométhane/méthanol : 90/10) fournissent le produit sous forme d'une huile qui est cristallisée sous forme de l'hydrogénooxalate dans de l'éthanol et de l'éther diéthylique.

 $C_9H_{16}N_2O.0,8C_2H_2O_4$ (240,3)

Analyse CHN Calculé C 53,0 H 7,38 N 11,7
Trouvé C 53,1 H 7,38 N 11,6

Rendement: 15 % P.F.: 168°C

Exemple 117

10

15

25

35

(1,1-diméthyléthyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 20 10 mmol de trichloroacétimidate de tert-butyle sont traitées comme décrit dans l'exemple 116. Le composé du titre est cristallisé sous forme de l'hydrogénomaléate dans de l'éthanol et de l'éther diéthylique.

 $C_{10}H_{18}N_{2}O.C_{L}H_{L}O_{L}.0,25H_{2}O$ (302,8)

Analyse CHN Calculé C 55,5 H 7,49 N 9,25 Trouvé C 55,8 H 7,30 N 9,12

Rendement: 15 % P.F.: 132°C

Exemple 118

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl- prop-2-ényl éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-lH-imidazol-4-yl)propanol et 5 mmol de 3-bromoprop-1-ène sont traitées comme décrit dans l'exemple 5. Le composé du titre est cristallisé sous forme de l'hydrogénooxalate à partir d'éthanol et d'éther diéthylique.

C₀H₁₄N₂O.O,8C₂H₂O₄ (238,3)

Analyse CHN Calculé C 53,4 H 6,60 N 11,8 Trouvé C 53,3 H 6,61 N 11,6

Rendement : 20 % P.F. : 158-159°C

Exemple 119

5 3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-pent-4-ényl éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 5 mmol de 5-bromopent-1-ène sont traitées comme décrit dans l'exemple 5. Le composé du titre est cristallisé sous forme de l'hydrogénooxalate à partir d'éthanol et d'éther diéthylique.

10 $C_{11}H_{18}N_2O.C_2H_2O_4.0,75H_2O$ (297,8)

Analyse CHN Calculé C 52,4 H 7,28 N 9,41 Trouvé C 52,6 H 7,03 N 9,56

Rendement: 15 % P.F.: 156°C

Exemple 120

15 3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-prop-2-ynyl éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 5 mmol de 3-bromoprop-1-yne sont traitées comme décrit dans l'exemple 5. Le composé du titre est cristallisé sous forme de l'hydrogénooxalate à partir d'éthanol et d'éther diéthylique.

 $c_9H_{12}N_2O.0,75c_2H_2O_4$ (231,7)

Analyse CHN Calculé C 54,4 H 5,87 N 12,1 Trouvé C 54,2 H 5,85 N 12,0

Rendement: 20 % P.F.: 148°C

Exemple 121

25 (4-butylphényl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

0,8 mmol de cyclopropyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)

phényl)cétone (exemple 61), 4 mmol d'hydrate d'hydrazine et 3,2 mmol

de KOH dans 30 ml de triéthylèneglycol sont portées à reflux pendant

2 heures. Le solvant est évaporé sous pression réduite et le produit

brut est extrait avec du dichlorométhane et purifié par

chromatographie rotatoire (éluant : dichlorométhane/méthanol

(99/1)-(90/10), atmosphère d'ammoniac). Le produit est cristallisé

sous forme d'hydrogénomaléate à partir d'éther diéthylique et

d'éthanol.

 $C_{16}H_{22}N_2O.0,75C_2H_2O_4$ (325,9)

PCT/FR96/00432

10

25

30

35

Analyse CHN Calculé C 64,5 H 7,27 N 8,60 Trouvé C 64,2 H 7,54 N 8,41

Rendement : 20 %

P.F. : 193°C

Exemple 122

5 (4-6th-1-ynylphényl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

avec 12 mmol de dicarbonate de di-tert-butyle dans 20 ml d'acétonitrile, 5 ml de triéthylamine et 5 ml d'H₂O en présence de 1 mmol de 4-(N,N-diméthylamino)pyridine à la température ordinaire pendant 2 heures. L'évaporation du solvant et la purification finale par chromatographie sur colonne (éluant : dichlorométhane/méthanol 90/10) fournissent l'ester tert-butylique de l'acide 4-(3-hydroxypropyl)-1H-imidazole-1-carboxylique sous forme d'une huile.

Du 4-(2-(triméthylsilyl)éth-1-ynyl)phénol est préparé à partir de 4-iodoanisole selon Sonogashira K. et coll., Tetrahedron Lett. 1975, 50, 4467 et Feutrill, G.I. et coll., ibid, 1970, 16, 1327.

5 mmol de ce dernier composé sont mises à réagir avec 5 mmol du premier comme décrit dans l'exemple 56.

 $C_{14}H_{14}N_{2}O.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O$ (346,9)

Analyse CHN Calculé C 62,3 H 5,38 N 8,08 Trouvé C 62,4 H 5,28 N 8,07

Rendement: 70 % P.F.: 150°C

Exemple 123

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-(4-pent-1-ynylphényl) éther

5 mmol d'ester tert-butylique de l'acide 4-(3-hydroxypropyl)-1H-imidazole-1-carboxylique et 5 mmol de 4-pent-1-ynylphénol sont traitées comme décrit dans l'exemple 122.

 $C_{17}H_{20}N_{2}O.C_{L}H_{L}O_{L}.0,25H_{2}O$ (388,9)

Analyse CHN Calculé C 64,9 H 6,35 N 7,20 Trouvé C 64,9 H 6,54 N 7,22

Rendement: 85 % P.F.: 126°C

Exemple 124

(4-(3,3-diméthylbut-1-ynyl)phényl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

5 mmol d'ester tert-butylique de l'acide 4-(3-hydroxy-propyl)-lH-imidazole-l-carboxylique et 5 mmol de 4-(3,3-diméthyl-but-l-ynyl)phénol sont traitées comme décrit dans l'exemple 122. $C_{18}H_{22}N_2O_{-}C_4H_4O_4.0,5H_2O$ (407,5)

Analyse CHN Calculé C 64,9 H 6,68 N 6,87
Trouvé C 64,9 H 6,67 N 6,64

Rendement: 95 % P.F.: 132°C

Exemple 125

5

(4-fluorophényl)-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy) butanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 5 mmol de 2-(3-chloropropyl)-2-(4-fluorophényl)-1,3-dioxolanne sont traitées comme décrit dans l'exemple 5, mais le solvant de clivage est constitué de 30 ml d'HCl/H₂SO₄ (1/1) et l'huile est cristallisée sous forme d'hydrogénooxalate à partir d'éther diéthylique et d'éthanol.

 $C_{16}H_{19}N_2O_2F.C_2H_2O_4.0,25H_2O$ (384,9)

Analyse CHN Calculé C 56,2 H 5,63 N 7,28 Trouvé C 55,9 H 5,67 N 7,39

Rendement: 30 % P.F.: 119°C

20 Exemple 126

Cyclopropyl-(4-(2-(1H-imidazol-4-yl)éthyloxy)phényl) cétone

5 mmol de 2-(1-triphénylméthyl-lH-imidazol-4-yl)éthanolate de sodium et 10 mmol de cyclopropyl-(4-fluorophényl)cétone sont traitées comme décrit dans l'exemple 61 (procédé A).

 $^{25} C_{15}H_{16}N_{2}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4} (372,4)$

Analyse CHN Calculé C 61,3 H 5,41 N 7,52 Trouvé C 61,3 H 5,32 N 7,43

Rendement : 20 % P.F. : 133°C

Exemple 127

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)pentanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 10 mmol de cyclopropyl-(4-fluorophényl)cétone sont traitées comme décrit dans l'exemple 61 (procédé A).

$$C_{17}H_{22}N_{2}O_{2}.C_{L}H_{L}O_{L}.0,5H_{2}O$$
 (411,5)

30

Analyse CHN Calculé C 61,3 H 6,61 N 6,81 Trouvé C 60,9 H 6,40 N 6,55

Rendement: 80 % P.F.: 85°C

Exemple 128

5 (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)hexanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de (4-hydroxyphényl)hexanone (préparée à partir d'acide hexanoïque selon des procédés standards (acylation de Friedel-Crafts)) sont traitées comme décrit dans l'exemple 56.

 $10 \quad C_{18}H_{24}N_{2}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4} \quad (416,5)$

Analyse CHN Calculé C 63,4 H 6,78 N 6,73 Trouvé C 63,2 H 6,78 N 6,70

Rendement: 70 % P.F.: 114°C

Exemple 129

3,3-diméthyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)butanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 5 mmol de 4-(3,3-diméthyl-but-1-ynyl)phénol sont traitées comme décrit dans l'exemple 56. La détritylation dans de l'HCl 2 N fournit le composé du titre.

 $c_{18}H_{24}N_{2}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}$ (416,5)

Analyse CHN Calculé C 63,5 H 6,78 N 6,73 Trouvé C 63,3 H 6,88 N 6,63

Rendement : 60 % P.F. : 139°C

Exemple 130

25 4-hydroxy-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)butanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-lH-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 10 mmol d'ester diéthylique de l'acide 2-(4-(4-fluoro-phényl)-4-oxobutyl)malonique (préparé à partir du 2-(3-chloro-propyl)-2-(4-fluorophényl)-1,3-dioxolanne avec l'acide malonique selon des procédés standards) sont traitées comme décrit dans l'exemple 61 (procédé A).

 $C_{16}H_{20}N_{2}O_{3}.C_{4}H_{4}O_{4}$ (404,4)

Analyse CHN Calculé C 59,4 H 5,98 N 6,93
Trouvé C 59,1 H 6,08 N 7,01

30

Rendement: 20 % P.F.: 107°C

Exemple 131

4-hydroxy-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)butanoneéthylène-acétal

phényl)cétone (exemple 61) et une quantité catalytique d'acide 4-toluènesulfonique dans 15 ml d'éthylèneglycol sont portées à reflux pendant 5 heures. Le solvant est évaporé sous pression réduite, le résidu est dissous dans 10 ml d'H₂O et alcalinisé avec de l'ammoniac.

Le produit brut est extrait avec du dichlorométhane et purifié par chromatographie rotatoire (éluant : dichlorométhane/méthanol (99/1-90/10), atmosphère d'ammoniac). Le produit est cristallisé sous forme d'hydrogénomaléate à partir d'éther diéthylique et d'éthanol.

C₁₈H₂₄N₂O₄.C₄H₄O₄ (448,5)

15 Analyse CHN Calculé C 58,9 H 6,29 N 6,25 Trouvé C 59,0 H 6,32 N 6,19

Rendement: 55 % P.F.: 104°C

Exemple 132

5-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)indan-1-one

On traite 5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl) propanol et 6 mmol de 5-hydroxyindan-1-one comme décrit dans l'exemple 56.

 $C_{15}H_{16}N_{2}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.H_{2}O$ (390,4)

Analyse CHN Calculé C 58,5 H 5,68 N 7,17 25 Trouvé C 58,8 H 5,87 N 7,30

Rendement: 70 % P.F.: 144°C

Exemple 133

3,4-dihydro-6-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)-2H-naphtalen-1-one

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de 3,4-dihydro-6-hydroxy-2H-naphtalen-1-one sont traitées comme décrit dans l'exemple 56.

 $C_{16}H_{18}N_2O_2.C_4H_4O_4.0,5H_2O$ (395,4)

Analyse CHN Calculé C 60,8 H 5,86 N 7,08

Trouvé C 60,5 H 5,72 N 7,15

Rendement : 40 % P.F. : 100-102°C

PCT/FR96/00432

WO 96/29315

92

Exemple 134

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)-2-méthylphényl)éthanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de (4-hydroxy-2-méthylphényl)éthanone sont traitées comme décrit dans l'exemple 56, mais isolées sous forme de la base libre. $C_{15}H_{18}N_2O_2$ (258,3)

Analyse CHN Calculé C 69,7 H 7,02 N 10,8 Trouvé C 69,4 H 7,07 N 10,5

Rendement: 70 % P.F.: 143°C

10 Exemple 135

(2-fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de (2-fluoro-4-hydroxyphényl)éthanone sont traitées comme décrit dans l'exemple 56.

15 $C_{14}H_{15}N_{2}O_{2}F.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O$ (382,9)

Analyse CHN Calculé C 56,5 H 5,13 N 7,32 Trouvé C 56,4 H 5,27 N 7,20

Rendement: 70 % P.F.: 115°C

Exemple 136

20 (2-fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)propanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 10 mmol de (2,4-difluorophényl)propanone sont traitées comme décrit dans l'exemple 61 (procédé A).

 $C_{15}H_{17}N_{2}O_{2}F.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O$ (396,9)

Analyse CHN Calculé C 57,5 H 5,46 N 7,06 Trouvé C 57,7 H 5,55 N 7,06

Rendement: 30 % P.F.: 122°C

Exemple 137

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)-2-thiényl-cétone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 10 mmol de (4-fluorophényl)-2-thiényl-cétone sont traitées comme décrit dans l'exemple 61 (procédé A). $C_{17}H_{16}N_2O_2S.C_2H_2O_4~(402,4)$

25

Analyse CHN Calculé C 56,7 H 4,51 N 6,96 Trouvé C 56,8 H 4,57 N 6,97

Rendement: 10 % P.F.: 174°C

Exemple 138

5

10

15

30

35

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)carbaldéhyde-oxime

1,2 mmol de (4-(3-(1H-imidazol-4-y1)propyloxy)phényl) carbaldéhyde (exemple 57) et 2,4 mmol de chlorhydrate d'hydroxylamine dans 20 ml d'éthanol anhydre sont chauffées à reflux pendant 3 heures. Le mélange est concentré sous pression réduite, alcalinisé avec une solution saturée de K_2CO_3 et le produit brut est isolé et lavé à l'eau. Le produit est cristallisé sous forme de l'hydrogénomaléate à partir d'éther diéthylique et d'éthanol.

 $C_{13}H_{15}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,5H_2O$ (370,4)

Analyse CHN Calculé C 55,1 H 5,44 N 11,4 Trouvé C 54,8 H 5,27 N 11,0

Rendement: 70 % P.F.: 154°C

Exemple 139

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)propanone-oxime

1,2 mmol de (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)

propanone (exemple 59) est traitée comme décrit dans l'exemple 138. $C_{15}H_{19}N_3O_2.C_LH_LO_L.0.5H_2O$ (398,4)

Analyse CHN Calculé C 57,3 H 6,07 N 10,6 Trouvé C 57,3 H 6,25 N 10,7

Rendement: 80 % P.F.: 114°C

25 Exemple 140

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)butanone-oxime

1,2 mmol de (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)butanone (exemple 71) est traitée comme décrit dans l'exemple 138.

$$C_{16}H_{21}N_3O_2.C_4H_4O_4.0,25H_2O.(407,9)$$

Analyse CHN Calculé C 58,9 H 6,30 N 10,3 Trouvé C 58,7 H 6,61 N 10,4

Rendement: 80 % P.F.: 129°C

Exemple 141

(4-(3-(1H-imidaz 1-4-yl)propyloxy)phényl)pentanone-oxime

1,2 mmol de (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)

20

35

pentanone (exemple 127) est traitée comme décrit dans l'exemple 138, mais isolée sous forme de la base libre.

 $C_{17}H_{23}N_3O_2.0,25H_2O$ (305,9)

Analyse CHN Calculé C 66,8 H 7,74 N 13,7

Trouvé C 66,6 H 7,82 N 13,7

Rendement: 80 % P.F.: 131°C

Exemple 142

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)hexanone-oxime

1,2 mmol de (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)hexanone 10 (exemple 128) est traitée comme décrit dans l'exemple 138, mais isolée sous forme de la base libre.

 $C_{18}H_{25}N_3O_2.0,5H_2O$ (324,4)

Analyse CHN Calculé C 66,6 H 8,08 N 13,0 Trouvé C 66,4 H 7,81 N 12,8

15 Rendement : 80 % P.F. : 138°C

Exemple 143

Cyclopropyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)cétone-oxime

1,2 mmol de cyclopropyl(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)
phényl)cétone (exemple 61) et 2,4 mmol de chlorhydrate d'hydroxylamine dans 20 ml d'éthanol anhydre sont chauffées à 60°C pendant
5 heures. Le mélange est traité comme décrit dans l'exemple 138, mais
isolé sous forme de la base libre.

 $C_{16}H_{19}N_3O_2.0,25H_2O$ (289,9)

Analyse CHN Calculé C 66,3 H 6,78 N 14,5

Trouvé C 66,6 H 6,62 N 14,6

Rendement: 55 % P.F.: 213°C

Exemple 144

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)-2-méthylphényl)éthanone-oxime

1,2 mmol de (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)-2-méthyl
phényl)éthanone (exemple 134) est traitée comme décrit dans
l'exemple 138, mais isolée sous forme de la base libre.

C₁₅H₁₀N₃O₂ (273,3)

Analyse CHN Calculé C 65,9 H 7,01 N 15,4

Trouvé C 65,6 H 7,06 N 15,2

Rendement: 80 % P.F.: 190°C

```
Exemple 145
```

(2-fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone-oxime

1,2 mmol de (2-fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy) phényl)éthanone (exemple 135) est traitée comme décrit dans l'exemple 138.

 $C_{14}H_{16}N_3O_2F.C_4H_4O_4$ (393,4)

Analyse CHN Calculé C 55,0 H 5,12 N 10,7
Trouvé C 54,9 H 5,40 N 10,7

Rendement: 70 % P.F.: 134°C

10 Exemple 146

(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)carbaldéhyde-0-méthyloxime

1,2 mmol de (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) carbaldéhyde (exemple 57) et 2,4 mmol de chlorhydrate d'O-méthyl-hydroxylamine sont traitées comme décrit dans l'exemple 138.

 $15 \quad c_{14}H_{17}N_{3}o_{2} + H_{4}o_{4} \cdot 0,25H_{2}o \quad (379,9)$

Analyse CHN Calculé C 56,9 H 5,70 N 11,1 Trouvé C 56,7 H 5,54 N 11,0

Rendement : 85 % P.F. : 131-132°C

Exemple 147

20 (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone-semicarbazone

1,2 mmol de (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone (exemple 58) et 2,4 mmol de chlorhydrate de semicarbazide sont traitées comme décrit dans l'exemple 138.

 $C_{15}H_{19}N_{5}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,5H_{2}O$ (426,4)

Analyse CHN Calculé C 53,5 H 5,67 N 16,4 Trouvé C 53,5 H 5,62 N 16,4

Rendement: 85 % P.F.: 159°C

Exemple 148

25

35

6-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)-2H-1,3-benzoxathiol-2-one

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de 6-hydroxy-2H-1,3-benzoxathiol-2-one sont traitées comme décrit dans l'exemple 56.

 $C_{13}H_{12}N_2O_3S.C_4H_4O_4.1,75H_2O$ (423,9)

Analyse CHN Calculé C 48,2 H 4,64 N 6,61
Trouvé C 48,0 H 4,48 N 6,38

Rendement: 40 % P.F.: 147°C

Exemple 149

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-(4-(5-méthyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl)phényl) éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de (5-méthyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl)phénol (préparé selon Swain, C. J. et coll. J. Med. Chem. 1991, 34, 140) sont traitées comme décrit dans l'exemple 56, mais isolées sous forme de la base libre. C15H16N2O2.H2O (302,3)

10 Analyse CHN Calculé C 59,6 H 6,00 N 18,5 Trouvé C 59,8 H 5,84 N 18,2

Rendement: 60 % P.F.: 146°C

Exemple 150

(4-fluorophényl)(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)sulfone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanolate de sodium et 10 mmol de bis(4-fluorophényl)sulfone sont traitées comme décrit dans l'exemple 61 (procédé A).

 $C_{18}H_{17}N_2O_3FS.HCl$ (396,9)

Analyse CHN Calculé C 54,5 H 4,57 N 7,06 Trouvé C 54,7 H 4,67 N 6,69

Rendement: 40 % P.F.: 238°C

Exemple 151

4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl-3-phényl prop-2-énone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et
6 mmol de (4-hydroxyphényl)-3-phényl prop-2-énone (préparée selon
Shriner, R.L. et coll., J. Am. Chem. Soc., 1930, 52, 2538) sont
traitées comme décrit dans l'exemple 56, mais cristallisées sous
forme d'hydrogénooxalate à partir d'éther diéthylique et d'éthanol.

 $C_{21}H_{20}N_{2}O_{2}.C_{2}H_{2}O_{4}.0,75H_{2}O$ (435,9)

30 Analyse CHN Calculé C 63,4 H 5,43 N 6,43 Trouvé C 63,6 H 5,83 N 6,54

Rendement: 70 % P.F.: 170°C

Exemple 152

4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)heptan ne

20

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de (4-hydroxyphényl)heptanone (préparée à partir d'acide heptanoïque selon des procédés standards (acylation de Priedel-Crafts)) sont traitées comme décrit dans l'exemple 56.

5 $C_{19}H_{26}N_{2}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O$ (435,0)

Analyse CHN Calculé C 63,5 H 7,06 N 6,44

Trouvé C 63,3 H 7,04 N 6,30

Rendement: 70 % P.F.: 119°C

Exemple 153

ځ

10 4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl-2-phényl éthanone

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de (4-hydroxyphényl)-2-phényl éthanone sont traitées comme décrit dans l'exemple 56, mais cristallisées sous forme d'hydrogéno-oxalate à partir d'éther diéthylique et d'éthanol.

15 $C_{20}H_{20}N_{2}O_{2}.C_{2}H_{2}O_{4}.\bar{0},75H_{2}O$ (423,9)

Analyse CHN Calculé C 62,3 H 5,59 N 6,61 Trouvé C 62,3 H 5,45 N 6,48

Rendement: 65 % P.F.: 185°C

Exemple 154

Oxalate de 4-[3-(3-trifluorométhylphénylamino)propyl]-1H-imidazole

Un mélange de 1 g (2,72 mmol) de 1-(triphénylméthyl)-4[3-hydroxypropyl]imidazole, 0,55 g (4,07 mmol ; 1,5 équivalent)
d'oxyde de morpholine et 1,36 g de tamis moléculaire de 4 Å en poudre
dans un mélange anhydre d'acétonitrile et de dichlorométhane (10/4)
est agité à la température ordinaire sous azote. 0,047 g
(0,135 mmol ; 5 % molaires) de perruthénate(VII) de tétrapropylammonium est ajouté en une seule portion et le mélange est agité à la
température ordinaire pendant 48 heures. Le mélange réactionnel est
filtré sur gel de silice (préchargé avec de l'acétate d'éthyle) et le
filtrat est évaporé sous pression réduite. L'huile obtenue est
purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice avec de
l'éther diéthylique comme éluant pour fournir le 3-(1-triphénylméthylimidazol-4-yl)-pr pionaldéhyde.

0,5 g (1,36 mmol) de l'aldéhyde ci-dessus est chauffé avec 35 0,22 g (1,36 mmol) de 3-trifluorométhylaniline dans 50 ml de toluène

anhydre à 50°C pendant 30 minutes. Le solvant est chassé sous pression réduite pour laisser 0,6 g (86 %) d'une huile qui est dissoute dans le méthanol, refroidie à 0°C, puis traitée avec 1,06 g (0,027 mole ; 20 équivalents) de borohydrure de sodium ajouté lentement à 0°C. Le mélange est agité à la température ordinaire 5 pendant une nuit, puis le solvant est chassé sous pression réduite, 20 ml d'eau sont ajoutés et le mélange est extrait avec du chloroforme. Les extraits chloroformiques sont séchés (MgSO,) et le solvant est évaporé sous pression réduite pour laisser une huile qui est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice 10 (éluant : éther diéthylique) pour fournir 0,4 g de 1-triphénylméthyl-4-[3-(3-trifluorométhylphénylamino)propyl]imidazole sous forme d'une huile incolore. Cette dernière (0,35 g ; 6,85 mmol) dans 8 ml de tétrahydrofuranne et 12 ml d'HCl 2 M est chauffée à 80°C pendant 5 heures. Le tétrahydrofuranne est évaporé sous pression réduite et 15 le Ph₂ COH est extrait avec de l'éther diéthylique. La couche aqueuse est neutralisée avec du carbonate de potassium et le produit est extrait dans du chloroforme. La solution chloroformique est séchée et évaporée pour fournir une huile brune qui est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice avec comme éluant un 20 mélange d'acétate d'éthyle/méthanol (5/1). L'huile obtenue est dissoute dans 4 ml de 2-propanol, traitée avec une solution de 1,5 équivalent d'acide oxalique dans 3 ml de 2-propanol et le mélange est refroidi pendant 4 heures. Le précipité qui est formé par addition d'éther diéthylique, est recueilli et lavé avec de l'éther pour fournir l'oxalate désiré sous 25 forme d'un solide blanc, P.F. 150-151° C. $C_{13}H_{14}F_{3}N_{3}.1,5C_{2}H_{2}O_{4}:$

Analyse CHN Calculé C 47,18 H 3,76 N 9,96 Trouvé C 47,08 H 4,15 N 10,17

30 Exemple 155

35

Oxalate de 4-[3-(3-éthanoylphénylamino)propyl]-lH-imidazole

Un mélange de 4 g (0,029 mole) de 3-aminoacétophénone et 2,47 ml (0,044 mole ; 1,5 équivalent) d'éthylèneglycol et une petite quantité d'acide toluène-4-sulfonique dans 60 ml de benzène anhydre sont chauffés à reflux av c élimination azéotropique de l'eau pendant

10

15

20

25

35

4 heures. La solution est mis à refroidir, lavée successivement avec du carbonate de sodium aqueux à 20 % et de l'eau, puis séchée (MgSO₄). Le solvant est évaporé sous pression réduite pour laisser une huile jaune qui est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice en utilisant comme éluant un mélange d'éther diéthylique/éther de pétrole (1/1), puis cristallisé dans l'hexane pour fournir la 3-(2-méthyl-1,3-dioxolan-2-yl)aniline, P.F. 75-77°C.

Cette dernière (0,096 g ; 1,64 mmol) est chauffée avec 0,6 g (1,64 mmol) de 3-[1-(triphénylméthyl)imidazol-4-yl]propionaldéhyde dans 50 ml de toluène anhydre à 50°C pendant 30 minutes. Le solvant est éliminé sous pression réduite pour laisser une huile qui est réduite avec 0,064 g (0,016 mol) de borohydrure de sodium dans le méthanol comme décrit pour l'exemple 154 pour fournir la $N-{3-[1-(triphénylméthyl)imidazol-4-yl]propyl}-3-(2-méthyl-1,3$ dioxolan-2-yl)aniline sous forme d'une huile incolore. Cette dernière (0,5 g; 0,95 mmol) est chauffée avec 12 ml d'HCl 2 M dans 8 ml de tétrahydrofuranne à 80°C pendant 5 heures. Le tétrahydrofuranne est évaporé sous pression réduite et le Ph, COH est extrait dans l'éther diéthylique. La couche aqueuse est neutralisée avec du carbonate de potassium et le produit est extrait dans le chloroforme. La solution chloroformique est séchée et évaporée pour fournir une huile brune qui est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice (éluant : acétate d'éthyle/méthanol : 5/1) puis traitée avec de l'acide oxalique dans le 2-propanol comme décrit pour l'exemple 154 pour fournir l'oxalate désiré, P.F. 152-154°C, après recristallisation dans l'éthanol.

 $C_{14}H_{17}N_3O.C_2H_2O_4.0,1H_2O:$

Analyse CHN Calculé C 57,34 H 5,77 N 12,54

Trouvé C 57,18 H 5,78 N 12,39

30 Exemple 156

Oxalate de 4-[3-(3-éthylphénylamino)propyl]-1H-imidazole

0,4 g (1,10 mmol) de 3-(1-triphénylméthylimidazol-4-yl) propionaldéhyde est traité avec 0,13 g (1,10 mmol) de 3-éthylaniline dans le toluène anhydre, puis réduit comme décrit pour l'exemple 154 pour fournir le 1-triphénylméthyl-4-[3-(3-éthylphénylamino)propyl]

imidazole sous forme d'une huile incolore. Ce dernier est déprotégé avec HCl dans le tétrahydrofuranne et l'huile obtenue est transformée en oxalate comme décrit pour l'exemple 154 pour fournir le produit, P.F. 189-191°C après recristallisation dans un mélange de 2-propanol et d'éther diéthylique.

100

 $C_{14}H_{10}N_{3}.1,5C_{2}H_{2}O_{4}.0,4H_{2}O$:

Analyse CHN Calculé C 54,95 H 6,18 N 11,13 Trouvé C 55,03 H 5,80 N 10,77

Exemple 157

Oxalate de 4-[2-(3-éthanoylphénylthio)éthyl]-1H-imidazole

0,223 g (1,53 mmol) de 3-éthanoylthiophénol est dissous dans 20 ml de diméthylformamide anhydre et refroidi dans la glace au-dessous de 4°C sous une atmosphère d'azote. 0,153 g (3,83 mmol) d'hydrure de sodium est ajouté en petites portions au-dessous de 5°C.

Après 10 minutes, le mélange est réchauffé à la température ordinaire.

0.128 g (0.76 mmol) de chlorhydrate de 4-(2-chloroéthyl)-1H-imidazole et 10 mg de catalyseur constitué d'iodure de tétra-n-butylammonium sont ajoutés et le mélange est chauffé à 80°C pendant 3 jours. Le solvant est éliminé sous pression réduite pour fournir une gomme brune qui est dissoute dans 50-60 ml d'HCl à 10 %, lavée 4 fois avec 40 ml d'éther, alcalinisée avec du carbonate de potassium solide à pH 7-8, puis extraite 3 fois avec 40 ml de dichlorométhane. Les extraits combinés sont évaporés et l'huile obtenue est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice avec élution avec un mélange d'acétate d'éthyle/méthanol (95/5), puis, après avoir été extraite dans le 2-propanol froid, est transformée en l'oxalate dans l'éthanol pour fournir un solide cristallin blanc, P.F. 138-140°C.

Analyse CHN Calculé C 54,03 H 4,98 N 8,29
Trouvé C 54,25 H 4,99 N 7,83

 $C_{13}H_{14}N_{2}OS.0,95C_{2}H_{2}O_{4}.0,1C_{3}H_{7}OH :$

Exemple 158

20

25

30

35

Oxalate de 4-[3-(3-(1-hydroxyiminoéthyl)phénoxy)propyl]-1H-imidazole

Une solution de 0,125 g (1,81 mmol) de chlorhydrate

d'hydroxylamin et 0,5 g (0,006 mole) d'acétate de sodium dans 10 ml

d'eau est agitée pendant 10 minutes, puis une solution de 0,125 g

(0,512 mmol) de 4-[3-(3-éthanoylphénoxy)propyl]-1H-imidazole dans 3 ml d'éthanol est ajoutée lentement. Le mélange est agité à la température ordinaire pendant 1 heure, puis chauffé à 80°C pendant 2 heures. Après refroidissement, le solvant est éliminé sous pression réduite et le résidu blanc obtenu est extrait avec du chloroforme. Le chloroforme est séché (MgSO₄), puis évaporé. L'huile obtenue est dissoute dans 4 ml de 2-propanol et traitée avec 1,3 équivalent d'acide oxalique dans 3 ml de 2-propanol. L'addition d'éther diéthylique fournit le produit qui est séparé par filtration, lavé à l'éther et recristallisé dans un mélange de 2-propanol/éther diéthylique, P.F. 149-151°C.

 $C_{14}H_{17}N_3O_2.C_2H_2O_4$:

Analyse CHN Calculé C 55,01 H 5,45 N 12,03 Trouvé C 54,87 H 5,01 N 12,16

15 Exemple 159

10

20

25

30

Oxalate de 4-{2-(3-trifluorométhylphénylthio)propyl}-1H-imidazole

5,426 g (18,7 mmol) de 1-(N,N-diméthylsulfamoyl)-2tert-butyldiméthylsilyl-imidazole sont dissous dans 100 ml de THF fraîchement distillé sous azote, refroidis à -7%°C et une solution de n-butyllithium dans l'hexane (2,5 M; 15 ml; 37,5 mmol) est ajoutée goutte à goutte en une période de 10 min. Le mélange est agité pendant 30 min à -78°C. La solution est réchauffée à 0°C avec agitation rapide et une solution de 3,0 ml (2,49 g; 42,9 mmol) d'oxyde de propylène dans 20 ml de THF fraîchement distillé est ajoutée goutte à goutte en une période de 15 min. Le mélange est agité pendant 18 heures avec chauffage à 20°C, puis le mélange est hydrolysé par addition de 100 ml d'une solution saturée de NH, Cl. Le THF est éliminé sous pression réduite et le mélange obtenu est extrait trois fois avec 100 ml de dichlorométhane. Les couches organiques sont combinées, séchées (MgSO,) et évaporées sous pression réduite pour fournir une huile qui est soumise à une chromatographie sur colonne avec de l'éther diéthylique comme éluant pour fournir le 1-(N,N-diméthy)sulfamoyl)-2-tert-butyldiméthylsilyl-5-(2-hydroxypropyl) imidazole sous forme d'une huile jaune visqueuse.

35 L'huile ci-dessus (11,28 g ; 32,5 mmol) est dissoute dans

15

20

25

30

35

50 ml de tétrachlorure de carbone anhydre et 9,18 g (35,0 mmol) de triphénylphosphine anhydre dans 50 ml de tétrachlorure de carbone anhydre sont ajoutés. Le mélange est agité sous une atmosphère d'azote à 50°C, puis porté à reflux pendant 16 heures. Le solvant est évaporé sous vide et le solide obtenu est soumis à une chromatographie sur colonne avec du dichlorométhane sur du gel de silice pour fournir le 1-(N,N-diméthylsulfamoyl)-2-tert-butyl-diméthylsilyl-5-(2-chloropropyl)imidazole sous forme d'une huile jaune pâle qui se solidifie, P.F. 51-53°C.

Du 3-trifluorométhyl-thiophénol (0,298 g ; 1,67 mmol) est dissous dans 20 ml de DMF anhydre et refroidi à 0°C sous une atmosphère d'azote et du NaH (dispersion à 60 % dans l'huile minérale ; 0,0393 g ; 1,638 mmol) est ajouté par petites portions. Le mélange réactionnel est agité à 0°C pendant 15 min, puis à 20°C pendant encore 1,5 h et 0,293 g (0,80 mmol) de 1-(N,N-diméthylsulfamoyl)-2-tert-butyldiméthylsilyl-5-(2-chloropropyl)imidazole dissous dans 5 ml de DMF et 10 mg de n-Bu, NI sont ajoutés et le mélange est chauffé à 80°C pendant 3 jours. Le solvant est chassé sous pression réduite pour fournir une huile brune qui est traitée avec 100 ml d'eau et extraite 3 fois avec 40 ml de dichlorométhane. Les extraits sont séchés (MgSO,) et concentrés et l'huile obtenue est soumise à une chromatographie sur colonne en utilisant du whitespirit/acétate d'éthyle 2/1 et 1/1 puis dissoute dans 10 ml d'HCl 2 M et chauffée à 100°C à reflux pendant 3 heures. Le mélange réactionnel est ensuite alcalinisé par addition de NaOH à 10 % (pH environ 11) et est extrait 3 fois avec 40 ml de dichlorométhane. Les extraits sont séchés (MgSO_L) et évaporés pour former une huile limpide qui est soumise à une chromatographie sur colonne avec de l'acétate d'éthyle comme éluant et transformée en l'oxalate du produit désiré dans le 2-propanol, P.F. 166-168°C.

 $C_{13}H_{13}F_{3}N_{2}S.C_{2}H_{2}O_{4}:$

Analyse CHN Calculé C 47,87 H 4,02 N 7,44

Trouvé C 47,43 H 4,04 N 7,22

Exemple 160

xalate d 4-[2-(4-méthylphénoxy)éthyl]-1H-imidazole

(Semblable au procédé A)

Un mélange de 0,18 g (1,68 mmol) de p-crésol, 0,60 g (1,69 mmol) de 1-(triphénylméthyl)-4-(2-hydroxyéthyl)imidazole et 0,44 g (1,69 mmol) de triphénylphosphine dans 20 ml de tétrahydrofuranne anhydre est refroidi et agité pendant 10 minutes sous azote. 0,66 g (3,44 mmol) d'azodicarboxylate de diéthyle dissous dans 10 ml de THF fraîchement distillé est ajouté lentement au mélange réactionnel et l'agitation est poursuivie à la température ordinaire pendant 16 heures. Après élimination du solvant sous vide, la chromatographie sur colonne du mélange réactionnel brut sur gel de 10 silice (éluant : hexane/acétate d'éthyle 2/1) fournit 0,45 g (60 %) de produit sous forme d'une huile incolore. On chauffe cette dernière à 80°C pendant 5 heures dans 8 ml de THF et 1,3 équivalent d'acide chlorhydrique 2 M. Après refroidissement, le THF est chassé sous pression réduite et le Ph₃COH est extrait avec 3 portions de 30 ml 15 d'éther diéthylique. La couche aqueuse est neutralisée avec du carbonate de potassium et le produit est extrait dans 3 portions de 30 ml de chloroforme. Les couches chloroformiques combinées sont séchées (MgSO,) et évaporées sous pression réduite pour fournir une huile qui est traitée avec une solution propanolique d'acide oxalique 20 pour fournir le produit, P.F. 188-189°C qui est séché sous vide. $C_{12}H_{14}N_{2}O.0,8C_{2}H_{2}O_{4}:$

Analyse CHN Calculé C 59,56 H 5,73 N 10,21 Trouvé C 59,80 H 5,77 N 10,17

25 Exemple 161

Oxalate de 4-[2-(4-propionylphénoxy)éthyl]-lH-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 160, 0,254 g (1,69 mmol) de 4-propionylphénol est transformé en l'oxalate indiqué ci-dessus, P.F. 185-187°C.

30 $C_{14}H_{16}N_{2}O_{2}.0,9C_{2}H_{2}O_{4}$:

Analyse CHN Calculé C 58,33 H 5,52 N 8,61 Trouvé C 58,30 H 5,45 N 8,55

Exemple 162

Oxalate de 4-[3-(4-sec-butylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 160, 0,6 g (1,63 mmol) de

1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)imidazole est traité avec 0,245 g (1,63 mmol) de 4-sec-butylphénol pour fournir l'oxalate indiqué ci-dessus, P.F. 202-203°C.

 $C_{16}H_{22}N_{2}O.0,8C_{2}H_{2}O_{4}:$

5 Analyse CHN Calculé C 63,98 H 7,20 N 8,48

Trouvé C 63,85 H 7,24 N 8,52

Exemple 163

Oxalate de 4-[3-(4-éthylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 160, 0,80 g (2,17 mmol) de 1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)imidazole est traité avec 0,33 g (2,70 mmol) de 4-éthylphénol pour fournir l'oxalate indiqué ci-dessus, P.F. 199-200°C après recristallisation dans l'éthanol. C_{1,4} H_{1,8} N₂ O.O,8C₂ H₂ O₄ :

Analyse CHN Calculé C 61,97 H 6,53 N 9,27

Trouvé C 62,16 H 6,39 N 9,38

Exemple 164

15

Trifluoroacétate de 4-[3-(4-imidazol-1-yl-phénoxy)propyl]-lH-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 160, 0,5 g (1,36 mmol) de

1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)imidazole est traité avec

0,27 g (1,70 mmol) de 4-(imidazol-1-yl)phénol pour fournir le composé
indiqué ci-dessus sous forme du sel oxalate. Ce dernier est impur et
il est donc soumis à une chromatographie liquide préparative à haute
pression sur du Kromasil C₁₈ en utilisant de l'acide trifluoacétique

25 à 0,1 % et de l'acide trifluoroacétique à 0,1 % dans le méthanol dans
un rapport de 4/1. Le produit obtenu est le trifluoroacétate hydraté,
P.F. 259°C (décomposition).

 $C_{15}H_{16}N_{4}O.0,6CF_{3}CO_{2}H.2,1H_{2}O:$

Analyse CHN Calculé C 51,95 H 5,60 N 14,96 30 Trouvé C 51,92 H 5,66 N 14,76

Exemple 165

Oxalate de 4-[3-(4-(N,N-diméthylsulfamoyl)phénoxy)propyl]-1H-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 160, 0,60 g (1,63 mmol) de 1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)imidazole est traité avec 0,39 g (1,95 mmol) de 4-(N,N-diméthylsulfamoyl)phénol (P.F. 94-96°C; Steinkopf, J. prakt. Chem. [2] 1927, 117, 59) pour fournir l'oxalate indiqué ci-dessus, P.F. 178-180°C.

 $C_{14}H_{10}N_{3}O_{3}S.0,85C_{2}H_{2}O_{4}:$

5 Analyse CHN Calculé C 48,86 H 5,41 N 10,89 Trouvé C 48,81 H 5,67 N 10,81

Exemple 166

Oxalate de 4-[3-(4-thiométhylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 160, 0,50 g (1,35 mmol) de 1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)imidazole est traité avec 0,19 g (1,35 mmol) de 4-thiométhylphénol pour fournir l'oxalate indiqué ci-dessus qui a un P.F. de 202-204°C. après recristallisation dans l'éthanol.

 $C_{13}H_{16}N_{2}OS.C_{2}H_{2}O_{4}.0,1H_{2}O$:

Analyse CHNS Calculé C 52,96 H 5,39 N 8,23 S 9,42
Trouvé C 52,73 H 5,38 N 8,12 S 9,66

Exemple 167

20

35

Chlorhydrate de 4-[3-(4-thiobenzylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 160, 0,70 g (1,9 mmol) de 1-(triphénylméthyl)-4-(3-hydroxypropyl)imidazole est traité avec 0,41 g (1,9 mmol) de 4-thiobenzylphéncl, puis déprotégé avec de l'HCl 2 M dans le tétrahydrofuranne. Après élimination du solvant, il demeure un solide qui est lavé avec de l'éther diéthylique et cristallisé dans le 2-propanol et l'éther diéthylique pour fournir le chlorhydrate indiqué ci-dessus qui a un P.F. de 166-168°C. C₁₀H₂₀N₂OS.HCl :

Analyse CHN Calculé C 63,32 H 5,87 N 7,77

Trouvé C 63,73 H 5,77 N 8,13

Exemple 168

Oxalate de 4-[3-(3-acétylphénylthio)propyl]-lH-imidazole
(Semblable au procédé C)

Du 3-acétylthiophénol (0,256 g ; 1,68 mmol) est dissous dans 20 ml de diméthylformamide anhydre et refroidi au-dessous de 4°C sous une atmosphère d'azote et 0,067 g (1,68 mmol) d'hydrure de sodium est ajouté en petites portions au-dessous de 4°C. Le mélange est agité à

4°C pendant 15 min, puis à 20°C pendant 1,5 h. Du 2-tert-butyldiméthylsilyl-5-(3-chloropropyl)-1-(N, N-diméthylsulfamoyl)imidazole (Vollinga, R.C., Menge, W.M.P.B. et Timmerman, H. Rec. trav. chim. Pays-Bas. 1993, 112, 123-125) (0,283 g; 0,84 mmol) dans 10 ml de diméthylformamide et 10 mg d'iodure de tétra-n-butylammonium comme catalyseur sont ajoutés et le mélange est chauffé à 80°C pendant 3 jours. Le solvant est éliminé sous pression réduite et le mélange réactionnel est arrêté avec 100 ml d'eau et extrait 3 fois avec 40 ml de dichlorométhane ; les extraits sont séchés (MgSO,) et concentrés en une huile qui est purifiée par chromatographie sur colonne par utilisation d'un mélange de white-spirit/acétate d'éthyle (60/40) pour fournir le 1-(N,N-diméthylsulfamoyl)-4-[3-(3-acétylphénylthio) propyllimidazole. Ce dernier est chauffé dans 15 ml d'HCl 2 M à reflux pendant 5 h. La réaction est mise à refroidir, puis alcalinisée avec de l'hydroxyde de sodium aqueux à 10 % jusqu'à pH 10, et extraite 3 fois avec 50 ml de dichlorométhane. Les extraits sont séchés (MgSO,) et concentrés en une huile qui est purifiée par chromatographie sur colonne avec un mélange d'acétate d'éthyle/ méthanol 95/5. Le produit huileux est transformé en l'oxalate dans l'éthanol pour fournir un solide cristallin blanc, P.F. 122-124°C. C14H16N2OS.1,2C2H2O4 :

106

Analyse CHN Calculé C 54,14 H 5,10 N 7,79

Trouvé C 54,57 H 5,21 N 7,41

Exemple 169

5

10

15

20

35

Oxalate de 4-[3-(4-éthylphénylamino)propyl]-lH-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 154, de la 4-éthylaniline est transformée en le composé indiqué ci-dessus qui a un P.F. de 154-155°C après cristallisation dans l'éthanol.

 $C_{14}H_{19}N_{3}.1,85C_{2}H_{2}O_{4}$:

Analyse CHN Calculé C 53,70 H 5,74 N 10,61 Trouvé C 53,74 H 5,98 N 10,56

Exemple 170

Oxalate de 4-[3-(4-chlorophénylamino)propyl]-lH-imidazole

D'une façon semblable à l'exemple 154, la 4-chloroaniline est transformée en le composé indiqué ci-dessus qui a un P.F. de

130-134°C après cristallisation dans l'éthanol.

 $C_{12}H_{14}ClN_3.2,2C_2H_2O_4$:

Analyse CHN Calculé C 45,41 H 4,28 N 9,69 Trouvé C 45,48 H 4,40 N 9,80

5 Exemple 171

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-(4-(2-(triméthylsilyl)éth-1-ynyl)phényl)éther

5 mmol d'ester tert-butylique de l'acide 4-(3-hydroxy-propyl)-1H-imidazole-1-carboxylique et 5 mmol de 4-(2-(triméthyl-silyl)éth-1-ynyl)phénol (pour la préparation voir la littérature indiquée dans l'exemple 122) sont traitées comme décrit dans l'exemple 122.

C₁₇H₂₂N₂OSi.C₄H₄O₄.0.75 H₂O (428.1)

Analyse CHN Calculé C 58,9 H 6,48 N 6,54

15 Trouvé C 58,7 H 6,04 N 6,89

Rendement : 30 % P.F. : 126°C

Exemple 172

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-(4-prop-1-ynylphényl)éther

5 mmol d'ester tert-butylique de l'acide 4-(3-hydroxy20 propyl)-lH-imidazole-l-carboxylique et 5 mmol de 4-prop-l-ynylphénol sont traitées comme décrit dans l'exemple 122.

 $C_{15}H_{16}N_2O.C_4H_4O_4.0,5H_2O$ (365,4)

Analyse CHN Calculé C 62,5 H 5,79 N 7,67

Trouvé C 62,3 H 5,83 N 7,53

25 Rendement : 87 % P.F. : 137°C

Exemple 173

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-4-isopropylphényl éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 6 mmol de 4-isopropylphénol sont traitées comme décrit dans l'exemple 56.

 $C_{15}H_{20}N_{2}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}.0,25H_{2}O$ (364,9)

Analyse CHN Calculé C 62,5 H 6,77 N 7,68

Trouvé C 62,5 H 6,70 N 7,79

Rendement: 70 % P.F.: 110°C

30

Exemple 174

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-méthyl éther

A une solution de 22 mmol de sodium dans 50 ml de méthanol sont ajoutées 2,5 mmol de chlorure de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propyle.HCl (préparé à partir de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol avec du chlorure de thionyle dans le THF). Le mélange réactionnel est ensuite porté à reflux pendant 100 h, puis purifié comme décrit dans l'exemple 5. Le composé du titre est cristallisé sous forme de l'hydrogénooxalate à partir l'éthanol et de l'éther diéthylique.

 $C_7H_{12}N_2O.C_2H_2O_4$ (230,7)

Analyse CHN Calculé C 47,0 H 6,13 N 12,2

Trouvé C 47,1 H 6,01 N 12,1

Rendement : 40 % P.F. : 139°C

15 Exemple 175

10

20

Ethyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 5 mmol de bromoéthane sont traitées comme décrit dans l'exemple 5. Le composé du titre est cristallisé sous forme d'hydrogénooxalate à partir d'éthanol et d'éther diéthylique.

 $C_8H_{14}N_2O.0,75C_2H_2O_4$ (221,7)

Analyse CHN Calculé C 51,5 H 7,05 N 12,6

Trouvé C 51,4 H 6,85 N 12,7

Rendement : 20 % P.F. : 167°C

25 Exemple 176

3-(1H-imidazol-4-yl)propyl-propyl éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 5 mmol de bromopropane sont traitées comme décrit dans l'exemple 5. Le composé du titre est cristallisé sous forme d'hydrogénooxalate à partir d'éthanol et d'éther diéthylique.

 $C_9H_{16}N_2O.0,75C_2H_2O_4$ (235,8)

Analyse CHN Calculé C 53,5 H 7,48 N 11,9

Trouvé C 53,1 H 7,26 N 11,8

Rendement : 20 % P.F. : 169°C

30

109

Exemple 177

Cyclopropyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

5 mmol de chlorure de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl) propyl.HCl (voir l'exemple 174) et 30 mmol de cyclopropanolate de sodium (préparé avec du sodium dans le cyclopropanol) dans 20 ml de cyclopropanol sont traitées comme décrit dans l'exemple 174. Le composé du titre est cristallisé sous forme d'hydrogénooxalate à partir d'éthanol et d'éther diéthylique.

 $C_0H_{14}N_2O.C_2H_2O_4$ (256,3)

10 Analyse CHN Calculé C 51,6 H 6,29 N 10,9 Trouvé C 51,3 H 5,98 N 10,7

Rendement: 10 % P.F.: 158°C

Exemple 178

Cyclopropylméthyl-3-(lH-imidazol-4-yl)propyl éther

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et 10 mmol de chlorure de cyclopropylméthyl-sodium sont traitées comme décrit dans l'exemple 5. Le composé du titre est cristallisé sous forme d'hydrogénomaléate à partir d'éthanol et d'éther diéthylique.

C10H16N2O.C4H4O4 (296,3)

20 Analyse CHN Calculé C 56,7 H 6,80 N 9,45
Trouvé C 56,7 H 6,70 N 9,38
Rendement: 10 % P.F.: 85°C

Exemple 179

1-(1H-imidazol-4-yl)-6-phényl hexane

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanal
(préparé selon des procédés standards (oxydation de Swern) avec du
3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et du chlorure
d'oxalyle dans le DMSO à -45°C) et 5 mmol de bromure de 3-phénylpropyl-triphényl-phosphonium (préparé à partir de triphénylphosphine
et de bromure de 3-phénylpropyle dans le toluène à reflux pendant
12 h) sont traitées comme décrit dans l'exemple 51. Le
1-(1H-imidazol-4-yl)-6-phényl-3-hexène est hydogéné comme décrit dans
l'exemple 52. Le composé du titre est cristallisé sous forme
d'hydrogénooxalate dans l'éthanol et l'éther diéthylique.

35 C₁₅H₂₀N₂.C₂H₂O₄ (318,4)

PCT/FR96/00432

WO 96/29315

110

Analyse CHN Calculé C 64,1 H 6,97 N 8,80

Trouvé C 64,1 H 7,19 N 9,09

Rendement: 25 % P.F.: 175°C

Exemple 180

N-[3,5-di(trifluorométhyl)phényl]-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol d'acide 3,5-di(trifluorométhyl)benzoïque, 5 mmol de triéthylamine et 5 mmol de phosphorazidate de diphényle sont traitées comme décrit dans l'exemple 110.

 $^{10} \quad c_{15}H_{13}N_3O_2F_6.c_2H_2O_4 \quad (471,1)$

Rendement : 16 %

P.F.: 215°C (décomposition)

Spectre de masse à haute résolution, appareil MAT 711/19.944, procédé d'appariement des pics (80 eV, 0,8 mA), température 150°C :

Théorique : 381,091210

Trouvé : 381,091180

Exemple 181

15

20

30

35

N-(1-tert-butyl-2-phényl)éthyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol d'acide 2-tert-butyl-3-phénylpropionique, 5 mmol de triéthylamine et 5 mmol de phosphorazidate de diphényle sont traitées comme décrit dans l'exemple 110.

 $C_{19}H_{27}N_3O_2.C_2H_2O_4.0,25H_2O$ (424,0)

Analyse CHN Calculé C 59,5 H 7,01 N 9,91 Trouvé C 59,3 H 6,71 N 9,82

Rendement: 15 % P.F.: 158°C

25 Exemple 182

H-(1-éthylpropyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

5 mmol d'acide 2-éthylbutyrique, 5 mmol de triéthylamine et 5 mmol de phosphorazidate de diphényle sont traitées comme décrit dans l'exemple 110. Le composé du titre est cristallisé sous forme d'hydrogénomaléate à partir d'éther diéthylique et d'éthanol.

 $C_{12}H_{21}N_{3}O_{2}.C_{4}H_{4}O_{4}$ (355,4)

Analyse CHN Calculé C 54,1 H 7,09 N 11,8 Trouvé C 53,7 H 6,92 N 11,6

Rendement : 22 % P.F. : 108°C

5 Exemple 183

1-(1 H-Imidazol-4-yl)-6-phényl 3-hexène

5 mmol de 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanal (préparé selon des procédés standards (oxydation de Swern) avec du 3-(1-triphénylméthyl-1H-imidazol-4-yl)propanol et du chlorure d'oxalyle dans le DMSO à -45° C; voir les exemples 179 et 154) et 5 mmol de bromure de 3-phényl-propyl-triphényl-phosphonium (voir exemple 179) sont traitées comme décrit dans l'exemple 51. Le composé du titre est cristallisé sous forme d'hydrogénooxalate dans l'éthanol et l'éther diéthylique.

C₁₅H₁₈N₂.0,75C₂H₂O₄ (293.9)

15 Analyse CHN

calculé : C 67,4 H 6.69 N 9,53 trouvé : C 67,3 H 6,92 N 9,69

Rendement: 30 % P.F.: 140° C.

Etude Pharmacologique

. Composés antagonistes

L'interaction des composés avec le récepteur $\rm H_3$ est mise en évidence in vitro par la mesure de la libération d'histamine- $^3\rm H$ synthétisée à partir d'histidine- $^3\rm H$ par des synaptosomes de cortex cérébral de rat (Garbarg et al., J. Pharmacol. Exp. Ther. 1992, 263: 304).

Le pouvoir antagoniste H_3 des composés est évalué par la réversion progressive de l'inhibition de la libération d'histamine- 3 H par la (R)- -méthylhistamine, un agoniste H_3 sélectif (Arrang et coll., Nature, 1987, 327: 117-123).

Les effets antagonistes des composés in vivo sont évalués par la mesure des variations des taux de télémethylhistamine cérébrale chez la souris (Garbarg et coll., J. Neurochem. 1989, 53: 1724). Après un délai variable après administration du composé, l'effet d'un antagoniste H₃ est mis en évidence par l'élévation du taux de téléméthylhistamine cérébral qu'il induit. Les résultats sont rassemblés dans les tableaux II et III suivants:

TABLEAU II : CONSTANTES APPARENTES DE DISSOCIATION (Ki) DE DIVERS DERIVES DE L'INVENTION COMME ANTAGONISTES DE L'HISTAMINE SUR LES RECEPTEURS H3.

Exemple N' Ki(nM) 0,5

30

35

TABLEAU III : EFFETS DES COMPOSES ANTAGONISTES SUR LE TAUX DE TELE-METHYLHISTAMINE CEREBRALE.

5	Antagonistes H ₃	Variation du taux de télé- méthylhistamine cérébrale (par rapport aux témoins)
	81	+72%
	21	+79%
10	67	+73%
	78	+68%
	30	+67%
•	39	+84%
	112	+98%
15		
	140	+84%
	160	+95%

Ces divers composés ont été administrés à la dose de 10 mg/kg p.o. et les souris sacrifiées 90 min plus tard. Le composé de référence a été le thiopéramide qui, dans les mêmes conditions, induit des variations de +75% à +100% en moyenne.

Cette propriété d'antagonistes H₃ actifs par voie générale fait des composés de l'invention des dérivés utiles en médecine humaine et vétérinaire. Leurs applications thérapeutiques concernent notamment le système nerveux central (y compris comme psychostimulants). Les composés antagonistes des récepteurs H₃ de l'histamine de formule Ia ou Ib sont avantageusement utilisés comme principe actif de médicaments à actions psychotropes, activatrices de l'éveil, de l'attention, de la mémoire, et de l'humeur, dans le traitement d'affections telles que la maladie d'Alzheimer et autres troubles cognitifs des personnes agées, des états dépressifs ou même simplement

10

15

20

25

30

35

asthéniques. Leurs ffets nootropes pourr nt êtr mis à profit pur stimuler la vigilance ou la capacité d'apprentissage de sujet sains. Leurs effets positifs sur la régulation de l'activité des centres ce l'équilibre seront mis à profit dans le traitement de vertiges. Ils pourront aussi être utilisés comme principe actif de métraitement des troubles destinés au dicaments l'équilibration et des vertiges, notamment vertige de Ménières, en particulier chez les personnes âgées. pourront être utilement associés à des traitements par d'autres agents psychiatriques tels que les neuroleptiques pour en augmenter l'activité et diminuer les effets secondaires. Les applications thérapeutiques concernent également les organes périphériques notamment comme stimulants des sécrétions et de la motricité gastrointestinale.

La présente invention concerne donc également les compositions pharmaceutiques qui contiennent, à titre de principe actif, une quantité thérapeutiquement efficace d'un des composés antagonistes de formule Ia ou Ib.

La composition pharmaceutique conforme à l'invention est administrable à l'homme par voie orale, perlinguale, nasale, dermique, transdermique, ophtalmique, vaginale, percutanée, topique, rectale et parentérale, le principe actif étant associé à un excipient ou véhicule thérapeutiquement convenable.

Chaque dose unitaire contient avantageusement de 0,03 à 3 mg/kg.

L'irvention a aussi pour objet l'utilisation des dérivés conformes à l'invention pour la préparation de médicaments antagonistes ${\rm H_3}$ selon les modalités précitées.

. Composés agonistes ou agonistes partiels

L'interaction des composés avec le récepteur H₃ est

10

15

20

25

30

35

mis en évidence in vitro par la mesure de la libération d'histamine- 3 H synthétisée à partir d'histidin - 3 H par des synaptosomes de cortex cérébral de rat.

L'effet agoniste H_3 des composés est mis en évidence par l'inhibition de libération d'histamine-3H qu'ils induisent de manière réversible en présence d'un antagoniste H_3 comme le thiopéramide. L'effet agoniste partiel des composés est évalué par comparaison de l'inhibition maximale qu'ils induisent par rapport à l'inhibition maximale induite par l'histamine exogène ou la (R)- \mathcal{A} -méthylhistamine ; le rapport de ces deux valeurs fournissant l'activité intrinsèque du composé sur le système.

L'effet d'un agoniste partiel in vivo est caractérisé par la réduction maximale du taux de téléméthylhistamine qu'il induit à dose élevée, moins importante que la réduction induite par un agoniste H₃ de référence.

Cependant, pour certains composés agonistes partiels présentant une activité intrinsèque faible ou même modérée (≤ 40% de celle de l'histamine), l'essai in vitro ne permet pas de mettre en évidence aisément leur effet agoniste. Par contre, nous avons découvert que la mesure de l'activité des neurones histaminergiques cérébraux in vivo, reflétée par le taux de téléméthylhistamine, métabolite caractéristique de l'histamine libérée, constitue un essai plus sensible de l'activité agoniste. En effet, des composés présentant une activité intrinsèque ≤ 25% in vitro provoquent in vivo une baisse maximale ou quasi maximale du taux de téléméthylhistamine. Un autre test sensible de l'activité agoniste H3, portant cette fois sur des organes périphériques, consiste en la mesure de l'extravasation plasmatique induite chez le rat sous l'influence de la capsaïcine (90 μ g/kg i.v.) et déterminée par mesure du taux tissulaire de bleu Evans, colorant administré en même temps que la capsaïcine, soit 5 min avant perfusion et sacrifice (Saria et coll., Naunyn-

Schmiedeberg's Arch. Pharmacol. 1983, 324: 212). C'est ainsi que sur ces deux essais, le composé de l'exemple 2 induit une réponse voisine de celle de la (R)-%-méthylhistamine tandis que in vitro, son activité agoniste intrinsèque est voisine de 20 % et qu'il se comporte donc essentiellement comme un antagoniste.

Les résultats sont rassemblés dans les tableaux IV et V suivants:

10

5

TABLEAU IV CONCENTRATIONS EFFICACES 50% (CE50) D'AGONISTES PARTIELS

100	40%
130	20%
100	20%
	130

TABLEAU V EFFETS DES COMPOSES AGONISTES PARTIELS SUR LE TAUX DE TELE-METHYLHISTAMINE CEREBRALE

25

35

	Agonistes H ₃	Variation du taux de télé-méthylhistamine cérébrale (par rapport aux témoins)
	8	-41%
30	5	-52%
	2	-30%
	111	-34%
	157	-38%

Ces div rs composés ont été administr's à la dose de

10

15

20

25

30

35

10 mg/kç p.o. et les suris sacrifiées 90 min plus tard. Le c mposé de référence a été l'Imétit qui, dans les mêmes conditions, induit des variations de -45% à -60% en moyenne

Cette propriété d'agonistes ${\rm H_3}$ actifs par voie générale fait des composés de l'invention des dérivés utiles en médecine humaine et vétérinaire.

Les agonistes et agonistes partiels des récepteurs H_3 , par leurs effets cérébraux, exercent principalement une activité sédative, tranquilisante, anti-stress et analgésique indiquant leur utilisation comme psychotropes sédatifs légers notamment dans divers troubles psychosomatiques.

Les agonistes et agonistes partiels ${\rm H_3}$ sont également indiqués dans le traitement des états migraineux et autres céphalées.

Par leurs effets périphériques, les agonistes et agonistes partiels des récepteurs H3 seront principalement indiqués dans le traitement d'affections respiratoires, allergiques ou inflammatoires (asthme, bronchites, rhinite, trachéites, etc.), cardiaques (dysfonctionnement et infarctus du myocarde), gastrointestinales grâce à leurs actions antisécrétoires et anti-inflammatoires (ulcères gastriques ou duodénaux, colite ulcerative, maladie de Crohn, colon irritable, incontinence fécale, etc.), de l'appareil urogénital (cystites, métrites, syndrome prémenstruel, inflammations prostatiques, incontinence uricutané l'appareil génitaux), de naire. troubles (urticaire, démangeaisons). L'effet anti-inflammatoire et analgésique peut utilement être mis à profit dans le traitement des arthrites et autres affections rhumatismales, des conjonctivites et autres inflammations oculaires, de la sialorrhée.

Les composés agonistes ou agonistes partiels des récepteurs H3 de l'histamine sont avantageusement utilisés

10

15

20

25

comm principe actif de médicaments, notamment à effets sédatifs léger, antisécrétoir, anti-inflammatoire, régulateur de sommeil, anti-convulsivant, régulateur de sécrétion hypothalamo-hypophysaire, antidépresseur, modulateur de circulation cérébrale, modulateur du système immunitaire, anti-allergique, antimigraineux.

La présente invention concerne donc également les compositions pharmaceutiques qui contiennent, à titre de principe actif, une quantité thérapeutiquement efficace d'un des composés agonistes ou agonistes partiels de formule (Ib).

La composition pharmaceutique conforme à l'invention est administrable à l'homme par voie orale, perlinguale, dermique, transdermique, ophthalmique, vaginale, percutanée, topique, nasale, rectale et parentérale, le principe actif étant associé à un excipient ou véhicule thérapeutiquement convenable.

Les composés agonistes ou agonistes partiels de la présente invention sont actifs à des doses unitaires comprises entre 0,1 et 10 mg/kg par voie orale chez le rongeur, correspondant à des doses comprises entre 0,03 et 3 mg/kg chez l'homme. Pour des applications locales, par exemple sous forme de pommades ou collyres, les concentrations actives seront comprises entre 10⁻⁸M et 10⁻⁵M.

L'invention a aussi pour objet l'utilisation des dérivés conformes à l'invention pour la préparation de médicaments agonistes H₃ selon les modalités précitées.

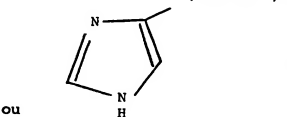
10

REVENDICATIONS

 Composés chimiques agonistes, agonistes partiels ou antagonistes des récepteurs H₃ de l'histamine répondant à la formule générale :

(Chaine A) -X-(chaine B) -Y

Ιa



15 (Chaine A)-X-Y

H

dans laquelle :

- la chaîne A représente un groupement alkyle droit,

 ramifié ou insaturé -(CH₂)_n- où n est un nombre entier
 pouvant varier entre 1 et 8 et de préférence entre 1 et
 4 ; un groupement alcène droit ou ramifié comprenant de
 1 à 8 atomes de carbone et de préférence 1 à 4 atomes
 de carbone ; un groupement alcyne droit ou ramifié
 comprenant de 1 à 4 atomes de carbone ;
 - le groupement X représente -OCONH- ; -OCON(alkyle)- ; -OCON(alcène)- ; -OCO- ; -OCSNH- ; -CH₂- ; -O- ; -OCH₂CO- ; -S- ;-CO- ; -CS- ; amine ; alcène ;
- la chaîne B représente un alkyle inférieur droit,

 ramifié ou insaturé comprenant de 1 à 8 atomes de
 carbone et de préférence 1 à 5 atomes de carbone ;

 -(CH₂)_n(hétéroatome) où l'hétéroatome est de
 préférence un atome de soufre ou d'oxygène ; n étant un
 n mbre entier pouvant varier entre 0 et 5, de préfé
 rence entre 0 et 4 ;

une

5

1.0

15

20

25

30

35

- le groupement y représente un groupement phényle non substitué, mono ou polysubstitué par un ou plusieurs substituants, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène, OCF3, CHO, CF3, SO2N(alkyl)2, $SO_2N(CH_3)_2$, NO_2 , S(alkyl), S(aryl), $SCH_2(phényl)$, droit ou ramifié, un alcène alcyne droit ramifié éventuellement substitué par radical un trialkylsilyle, -O(alkyl), O(aryl), -CH2CN, une cétone, un aldehyde, une sulfone, un acétal, un alcool, un alinferieur, -CH=CH-CHO, -C(alkyl)=N-OH, C(alkyl)=N-O(alkyl) et autres derivės cetoniques, -CH=NOH, -CH=NO(alkyl), et autres dérivés aldéhydes, -C(alkyl)=NH-NH-CONH2, un groupement O-phényl, -OCH, (phényl), -C(cycloalkyl)=NOH, -C(cycloalkyl)=N-O(alkyl), un hétérocycle éventuellement substitué : un hétérocycle comprenant un hétéroatome de soufre ; un cycloalkyle ; un groupement bicyclique et de préférence un groupement norbornyle ; un cycle phényle accollé à un hétérocycle comprenant un hétéroatome d'azote ou à un carbocycle ou un hétérocycle portant une fonction cétone : un alkyle inférieur droit ramifié comprenant de 1 à 8 atomes de carbone ; un alcyne droit ou ramifié comprenant de 1 à 8 atomes de carbone et de préférence 1 à 5 atomes de carbone ; un alkyle linéaire ou ramifie, mono ou polyphenylique où les groupements phényles sont soit soit non substitués mono polysubstitués ; une phénylalkylcétone où le groupement cyclique alkyle est ramifié ou non, ou benzophénone substituée ou non ; un phénylalcool substitué ou non, droit ou ramifié ou cyclique ; un groupement pipéridyle ; alcène droit ou ramifié ; un groupement phénylcycloalkyle ; un groupement polycyclique, notamment un groupement fluorenyle, un groupement naphthyle ou polyhydronaphthyle, groupement indanyle; un groupement phénol;

cetone ou dérivé cetonique ; un groupement diphényle ; un groupement phenoxyphényle ; un groupement benzy-loxyphényle ;

ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables, leurs hydrates, leurs sels hydratés, les structures cristallines polymorphiques et les formes tautomères de ces composés; et leurs isomères optiques, les mélanges racémiques desdits isomères et les diastéréoisomères correspondants.

 2. Composés selon la revendication 1, répondant à la formule générale (Ia) ou (Ib)

(Chaine A)-X-(chaine B)-Y

N

N

Ia

(chaîne A)-X-Y

20

15

dans laquelle:

- la chaîne A représente un groupement alkyle droit ou ramifié ou insaturé -(CH₂)_n- où n est un nombre entier pouvant varier entre 0 et 8 et de préférence entre 0 et 4 ; un groupement alcène droit ou ramifié comprenant de l à 8 atomes de carbone et de préférence l à 4 atomes de carbone ; un groupement alcyne droit ou ramifié comprenant de l à 4 atomes de carbone ;
 - le groupement X représente -OCONH- ; -OCON(alkyl)- ; -OCON(alcène)- ; -OCO- ; -OCSNH- ; -CH₂- ; -O- ; -OCH₂CO- ; -S- ; -CO- ; -CS- ;
- 35 la chaîne B représente un alkyle inférieur droit ou

10

15

20

25

30

35

ramifié ou insaturé comprenant de 1 à 8 atomes de carbone et de préférence 1 à 5 atomes de carbone ; - $(CH_2)_n$ (létéroatome) - où l'hétéroatome est de préférence un atome de soufre ou d'oxygène et n est un nombre entier pouvant varier entre 0 et 5, de préférence entre 0 et 4 ;

- le groupement Y représente un groupement phényle non substitué, mono ou polysubstitué par un halogène (F, C1), OCF3, CHO, CF3, SO2N(alkyl)2, NO2, S(alkyl), un alcène droit ou ramifié, O(alkyl), -CH2-CN, cétone, un aldéhyde, un alcool, un alkyle inférieur, -CH=NCH, un groupement -O(phényl) ou -OCH2(phényl), -C(cycloalkyl)=N-OH, -C(cycloalkyl)=N-(alkyl), -C(alkyl)=NOH, -C(alkyl)=NOCH3 et autres cétoniques, -CH=CHCHO ; un hétérocycle comprenant un hétéroatome de soufre ; un cycloalkyle ; un groupement préférence groupement bicyclique et de un norbornyle ; un cycle phényle accollé à un hétérocycle comprenant un hétéroatome d'azote ; un alkyle inférieur droit ou ramifié comprenant de 1 à 8 atomes carbor:e ; un alcyne comprenant de 1 à 8 atomes de carbone et de préférence 1 à 5 atomes de carbone ; un alkyle mono ou polyphénylique où les groupements non substitués soit phényles sont soit mono polysubstitués ; une phénylalkylcétone où le groupement non, ou cyclique ramifié ou alkyle est benzophénone substituée ou non ; un phénylalcool substitué ou non, droit ou ramifié ou cyclique ; un alcène droit ou ramifié ; un alcyne droit ou ramifié ; groupement groupement piperidinyle un un groupement polycyclique phénylcycloalkyle ; un groupement fluorényle, un notamment un groupement groupement naphthyle ou polyhydronaphthyle, ou in indanyle ; un groupement phénol ; une cétone ; un groupement diphényle ; un groupement phénoxyphényle ;

25

un groupement benzyloxyphenyle; ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptabl s, leurs hydrates, leurs cristallines structures hydratés, les sels tautomères de formes polymorphiques et les composés ; et leurs isomères optiques, les mélanges racémiques desdits isomères et les diastéréoisomères correspondants.

- Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente -OCONH-.
- 4. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente -OCON(alkyle).
 - 5. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente -OCON(alcène)-
- 6. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractéri15 sés en ce que X représente -OCO-.
 - 7. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente -OCSNH-.
 - 8. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente -CH₂-.
- 9. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente un oxygène.
 - 10. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente -OCH₂CO-.
 - 11. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente un soufre.
 - 12. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente -CO-.
 - 13. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que X représente -CS-.
- 30 14. Composés selon la revendication l , caractérisés en ce que X représente une amine.
 - 15. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisés en ce que λ représente $(CH_2)_n$ n variant de 1 à 4.
- 35 16. Composés selon la revendication 15, caractérisés

10

25

35

n ce que A représente $-(CH_2)_3$ -.

- 17. Composés selon l'une quelconque α es revendications 1 à 14, caractérisés en ce que A représente -CH=CH-CH₂-.
- 18. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés en ce que le substituant cétone est choisi parmi une cétone aliphatique à chaîne linéaire ou ramifiée, ladite chaîne pouvant comprendre de 1 à 8 atomes de carbone et porter éventuellement un groupe hydroxy, une cycloal-kylcétore, une arylalkylcétone ou arylalkénylcétone où le groupe aryle est non-substitué ou mono- ou polysubstitué, ou une hétéroarylcétone où le motif hétéroaryle est de préférence monocyclique.
- 19. Composés selon la revendication 2, caracterisés en ce que la chaîne A est un groupement $(CH_2)_3$; X est un groupement 0 ou OCONH; la chaîne B est un groupement $(CH_2)_n$ où n=0, 2 ou 3; et Y est un groupement cyclopentyle, $-CH(CH_3)_2$, $-CH(Phényl)_2$, $-C(CH_3)_3$ ou un groupement phényle: p-substitué par $-COC_3H_7$, $-OCH_3$, $-C(CH_3) = NOCH_3$ ou $-C(CH_3) = NOCH_3$, où m-substitué par $-COC_3$, où m-substitué par $-COC_3$ ou $-CC_3$.
 - 20. Composés selon la revendication 1, caractérisés en ce qu'ils sont des agonistes ou agonistes partiels des récepteurs $\rm H_3$ de l'histamine et répondent à la formule générale (Ib) dans laquelle :
 - A représente -(CH₂)_n- où n est un nombre entier pouvant varier entre 1 et 8, de préférence entre 2 et 4 ou -CH₂CH(CH₃)-;
- 30 X représente un atome d'oxygène ; de soufre ou -OCONH-; amine ;
 - Y représente un alkyle inférieur ramifié ou droit éventuellement mono ou polyphénylique ; un radical aryle comme le groupement phényle substitué par un alkyle inférieur, CF₃, NO₂, OCF₃, un alcool, un

WO 96/29315 PCT/F

aldéhyde, une cétone, -C(alkyl)=N-OH;

5

10

15

20

25

30

35

ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables, leurs hydrates, leurs sels hydratés, les structures cristallines polymorphiques et les formes tautomères de ces composés; et leurs isomères optiques, les mélanges racemiques desdits isomères et les diastéréoisomères correspondants.

- 21. Composés selon la revendication 20, caractérisés en ce qu'ils sont des agonistes ou agonistes partiels des récepteurs H_3 de l'histamine et qu'ils répondent à la formule générale (Ib) dans laquelle :
- A représente $-(CH_2)_n$ où n est un nombre entier pouvant varier entre 0 et 8, de préférence entre 2 et 4,
- X représente un atome d'oxygène ; de soufre ou -OCONH-;
 - Y représente un alkyle inférieur ramifié ou droit éventuellement mono ou polyphénylique; un radical aryle comme le phényle substitué par un alkyle inférieur, CF₃, NO₂, OCF₃, un alcool ou un aldéhyde; une cetone;

ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables, leurs hydrates, leurs sels hydratés, les structures cristallines polymorphiques et les formes tautomères de ces composés ; et leurs isomères optiques, les mélanges racémiques desdits isomères et les diastéréoisomères correspondants.

- 22. Composés selon la revendication 21. caractérises en ce que la chaîne A est un groupement $(CH_2)_n$ où n=2, 3 ou 4 . X est un groupement 0, S ou OCONH ; et Y est un groupement $-C(CH_3)_3$, $-CH(phényl)_2$ ou un groupement phényle m-substitué par un groupement $-COCH_3$, $-CF_3$, $-OCF_3$ ou $-CH(CH_3)_2$.
- 23. Composés selon la revendication 20. caractérisés en ce que la chaîne A est -(CH₂)₃-, X représente un groupe amine et Y représente un groupe phényle méta-

substitué.

5

24. Composés selon la revendication 23, caractéris s en ce que Y représente un groupe phényle méta-substitué par un groupe choisi parmi CF₃, COCH₃ et C₂H₅.

25. Composés selon l'une des reveniications l à 24, caractérisés en ce qu'ils sont des agonistes ou agonistes partiels des recepteurs H₃ de l'histamine et qu'ils sont choisis parmi le groupe formé par :

* N-t-Butyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate

* 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(diphénylméthyl)carbamate

* 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2,2 diphér.yléthyl)-carbamate

* 2-(1H-Imidazol-4-yl)éthyl-N-(2,2 diphényléthyl)-carbamate

* 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(3-methylbutyl)ether

* 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(3,3-diméthylbutyl)éther

* 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(4-méthylpentyl)éther

* 4-[3-(3-Trifluorométhylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

* 4-[3-(3-Nitrophénoxy)propyl]-1H-imidazole

20 * 4-[2-(3-Trifluorométhylphénoxy)thioéthyl]-lH-imidazole

* 4-[3-(3-Trifluorométhoxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole

* 4-[3-(3-Isopropylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

* 4-[3-(3-Tert.-butylphenoxy)propyl]-1H-imidazole

* 4-[3-(3-Ethanoylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

25 * 4-[3-(3-Ethylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

* 4-[4-(3-Trifluorométhylphénoxy)butyl]-1H-imidazole

* 4-[4-(3-Ethanoylphénoxy)butyl]-1H-imidazole

* 4-[3-(3-Propanoylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

* 4-[3-(3-(1-Hydroxypropyl)phénoxy)propyl]-1H-imidazole

30 * 4-[3-(3-Propylphénoxy)propyl]-1H-imidazole

26. Composés chimiques selon l'une des revendications l à 24, caractérisés en ce qu'ils sont des agonistes ou agonistes partiels des recepteurs ${\rm H_3}$ de l'histamine et qu'ils sont choisis parmi le groupe forme par :

35 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl N-(2-méthylbut-2-yl)carbamate

15

35

```
N-(2,2-Diméthylpropyl) 3-(1H-imidazol-4-yl)pr pyl
      carbamat
      4-[3-(3-Trifluorométhylphenylamino)propyl]-1H-imidazole
      oxalate
      4-[3-(3-Ethanoylphenylamino)propyl]-1H-imidazole oxalate
      4-[3-(3-Ethylphenylamino)propyl]-1H-imidazole oxalate
      4-[2-(3-Ethanoylphenylthio)éthyl]-1H-imidazole oxalate
      4-[3-(3-(1-Hydroximinoethyl)phenoxy)propyl]-1H-imidazole
      oxalate
      4-[2-(3-Trifluorométhylphénylthio)propyl]-1H-imidazole
10
      oxalate
          27. Composés selon l'une des revendications 1 à 24,
      caractérisés en ce qu'ils sont agonistes ou agonistes
     partiel: des récepteurs H3 de l'histamine et qu'ils sont
      choisis parmi le groupe formé par
      N-t-butyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate
      3-(1H-Inidazol-4-yl)propyl-N-(2,2-diphenylethyl)carbamate
      3-(1H-Inidazol-4-yl)propyl-(3-methylbutyl)ether
      3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(3,3-diméthylbutyl)éther
      3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(4-méthylpentyl) áther
20
      4-[3-(3-Trifluoromethylphenoxy)propyl]-1H-imidazole
      4-[2-(3-Trifluoromethylphenoxy)thioethyl]-1H-imidazole
      4-[3-(3-Trifluorométhoxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole
      4-[3-(3-Isopropylphénoxy)propyl]-1H-imidazole
      4-[3-(3-tert.butylphenoxy)propyl]-1H-imidazole
25
      4-[3-(3-Ethanoylphénoxy)propyl]-1H-imidazole
      4-[4-(3-Trifluorométhylphénoxy)butyl]-1H-imidazole
      4-4-(3-Ethanoylphénoxy)butyl]-1H-imidazole
      3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl N-(2-methylbut-2-yl)carbamate
      N-(2,2-Liméthylpropyl)3-(1H-imidazol-4-yl)propyl
                                                         carba-
30
      4-[3-(3-Trifluorométhylphénylamino)propyl]-lH-imidazole
      oxalate
      4-[3-(3-Ethylphénylamino)propyl]-1H-imidazole oxalate
```

4-[2-(3-Ethanoylphenylthio)éthyl]-1H-imidazole oxalate

128 PCT/FR96/00432

28. Utilisation d'un c mposé sel n l'une des revendications 1 à 27 pour la fabrication d'un médicament agissant comme agoniste ou agoniste partiel des récepteurs H_3 de l'histamine.

. ₩O 96/29315

5

10

15

20

25

30

35

- 29. Utilisation d'un composé chimique selon l'une des revendications 1 à 27 pour la fabrication d'un médicament destiné à inhiber la synthèse et/ou la libération de l'histamine et certains autres médiateurs tels que neuropeptides ou noradrénaline dans les tissus humains ou animaux.
- 30. Composition pharmaceutique comprenant une quantité therapeutiquement efficace d'un composé chimique selon l'une des revendications l à 27, dans un excipient pharmaceutiquement acceptable, destinée à une action agoniste ou agoniste partielle sur les récepteurs de l'histamine.
- 31. Utilisation d'un composé agoniste ou agoniste partiel des récepteurs H_3 de l'histamine selon l'une des revendications 1 à 27 pour la fabrication d'un médicament destiné à exercer une activité sédative, tranquillisante, anti stress, analgésique, anti-migraineuse, et à traiter les troubles psychosomatiques, les affections respiratoires, allergiques, rhumatismales, ou inflammatoires de l'oeil, de l'appareil urogénital, du tractus digestif, de la peau, de l'appareil respiratoire, des bronches.
- 32. Utilisation d'un compose agoniste ou agoniste partiel des récepteurs H3 de l'histamine selon l'une des revendications 1 à 27 et 31 pour la fabrication d'un métraitement de l'asthme, des au dicament destiné bronchites, des rhinites, des trachéites, des dysfonctionnements et infarctus du myocarde, des ulcères gastriques ou duodénaux, des colites ulcératives, de la maladie de Crohn, du syndrome du colon irritable, des cystites, des métrites, des incontinences urinaire et fécale, des urticaires, des d'mang aisons, des arthrites,

20

25

30

35

des conjonctivites, du syndrome premenstruel.

- 33. Médicament s lon l'une des revendications 1 à 27, 23, 29, 31 et 32, caractérisé en ce qu'il est administrable par voie générale ou locale notamment sous forme de pommades, de collyres ou de dispositifs pour absorption transcutanée ou transdermique.
- 34. Medicament selon la revendication 33, caractérisé en ce que, notamment lors d'une prise orale, les doses unitaires sont comprises entre 0,03 et 3 mg/kg chez l'homme.
- 35. Composés chimiques selon la revendication 1, caractérisés en ce qu'ils sont des antagonistes des récepteurs H_3 de l'histamine répondant à la formule générale (Ia) ou (Ib) dans laquelle :
- 15 la chaîne λ représente un groupement alkyle droit $-(CH_2, n)$ où n'est un nombre entier pouvant varier entre 1 et 8 de préférence entre 1 et 4 ; un groupement alcène droit comprenant de 1 à 4 atomes de carbone.
 - le groupement X représente -OCONH- ; -OCON (alkyle)- ; -OCON(alcène)- ; -OCO- ; -OCSNH- ; -CH₂- ; -O- ; -OCH₂CO- ; -CO- ; -S- ; amine ; alcène ;
 - la chaîne B représente un alkyle inférieur droit, ramifié , comprenant de 1 à 8 atomes de carbone ; -(CH₂)_n(hétéroatome)-, où l'hétéroatome est de préférence un atome d'oxygène ou de soufre (où n est un nombre entier pouvant varier entre 0 et 4)
 - le groupement y représente un groupement phényle non substitué, mono ou polysubstitué par un ou plusieurs substituant, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène, un alkyl linéaire ou ramifié, CF₃, SO₂N(alkyl)₂, S(alkyl), S(aryl), SCH₂(phényl), SO₂N(CH₃)₂, SCH₃, un alcène droit ou ramifié, un alcyne dr it cu ramifié, éventuellement substitué par un radical trialkyl silyle, OCH₃, NO₂, OCF₃, une cétone, un alc ol, une sulf ne, un acétal, CH₂CN, un aldéhyde,

10

15

20

-(alkyl)C=NOH, -CH=N-O(alkyl), -(alkyl)C=NO(alkyl), -C(alkyl)=N-NHCONH $_2$, -CH=CH-CHO, -O(alkyl), -O(aryl), -CH=NOH; -OCH $_2$ (phényl), un hétérocycle éventuellement substitué;

un hétérocycle comprenant un hétéroatome de soufre ; un cycloalkyle ; un groupement bicyclique, de préférence un groupement norbornyle ; un cycle phényle accollé à un hétérocyle comprenant un hétéroatome d'azote ou à un carbocycle ou un hétérocycle portant une alkyle droit ou ramifié comprenant de 1 à 8 cétone ; un carbone ; un alkyle polyphénylique où les atomes de phényles sont soit non substitués, soit groupements polysubstitués ; une phénylalkylcétone où le mono ou groupement alkyle est ramifié ou non, ou cyclique ; une benzorhénone substituée ou non ; un phénylalcool substitué ou non, droit ou ramifié ou cyclique ; un alcyne droit ou ramifié ; un alcène droit ou ramifié ; un groupement piperidinyle ; un phénylcycloalkyle ; un groupement polycyclique, notamment un groupement fluorényle, un groupement naphtyle polyhydronaphthyle, ou un groupement indanyle; un groupement phénol ; une cétone ou dérivé cétonique ; un groupement diphényle ; un groupement phénoxyphényle ; un groupement benzyloxyphényle ;

ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables, leurs hydrates, leurs sels hydratés, les structures cristallines polymorphiques et les formes tautomères de ces composés; et leurs isomères optiques, les mélanges racémiques desdits isomères et les diastéréoisomères correspondants.

36. Composés chimiques selon la revendication 35, caractérisés en ce qu'ils sont des antagonistes des récepteurs H_3 de l'histamine et qu'ils répond nt à la formule générale (Ia) ou (Ib) dans laquelle :

35 - la chaîne A représente un groupement alkyle droit

10

15

-(CH₂)_n- où n est un nombre entier pouvan: varier ntr 0 t & ; un groupement alcène droit comprenant de 1 à 4 atomes de carbone ;

- le groupement X représente -OCONH- ;
 -OCON(alkyle)-; -OCON(alcène)-; -OCO- ; -OCSNH- ;
 -CH₂-; -O-; -OCH₂CO-; -CO-; -S-;
- la chaîne B représente un alkyle inférieur comprenant de 1 à 5 atomes de carbone ; -(CH₂)_n(hétéroatome) où l'héteroatome est de préférence un atome de soufre ou d'oxygène et n est un nombre entier pouvant varier entre 0 et 4 ;
- le groupement Y représente un groupement phényle non substitué, mono ou polysubstitué par un halogène (F, Cl), un alkyle, CF₃, SO₂N(alkyl)₂, S(alkyl), alcène droit ou ramifié, un alcyne droit ou ramifié, OCH₃, NO₂, CCF₃, CH₂CN, une cétone, un aldéhyde un alcool, -(alkyl)C=NOH, -(alkyl)C=NOCH₃, -O(alkyl), -CH=CH-CHO, -CH=NCH, -C(alkyl)=NOH, -C(alkyl)=NOCH₃, -OCH₂(phényl);
- un hétérocycle comprenant un hétéroatome de soufre ; 20 un cycloalkyle ; un groupement bicyclique de préférence un groupement norbornyle ; un cycle phényle accollé à un hétérocyle comprenant un hétéroatome d'azote ; un alkyle droit ou ramifié comprenant de 1 à 8 atomes de carbone ; un alkyle polyphénylique où les groupements 25 phényles sont soit non substitués, soit mono ou polysubstitués ; une phénylalkylcétone où le groupement cyclique alkyle est ramifié ou non, ou benzophénone substituée ou non ; un phénylalcool substitué ou non, droit ou ramifié ou cyclique ; un 30 alcène droit ou ramifié ; un alcyne droit ou ramifié ; ; un groupement pipéridinyle groupement groupement polycyclique un phénylcycloalkyle ; notamment un groupement fluorényle, un groupem nt naphthyle ou polyhydronaphthyle , ou un groupement 35

10

15

20

25

30

35

indanyle ; un groupement phénol ; un groupement phén xyphényl gr upement diphényle ; un groupement benzyloxyphényle ; ainsi que leurs pharmaceutiquement acceptables, leurs hydrates, leurs cristallines hydratés, les structures tautomères de formes polymorphiques et les composés; et leurs isomères optiques, les mélanges racémiques desdits isomères et les diastéréoisomères correspondants.

- 37. Composés chimiques selon la revendication 36, caractérisés en ce que la chaîne A est un groupement $-(CH_2)_3-$; X est un groupement O ou OCONH; la chaîne B est un groupement $-(CH_2)_2-$ ou $-(CH_2)_3-$; et Y est un groupement cyclopentyle ou un groupement phényle p-substitué par -CO(cyclopropyl), $-COC_3H_7$, $-OCH_3$, -CHOH(cyclopropyl), $-C(CH_3)=N-OCH_3$ ou $-C(\text{cyclopropyl})=N-OCH_3$.
 - 38. Composés selon la revendication 35. caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule Ib dans laquelle A et X sont tels que définis et Y représente un groupe phényle au moins mono-substitué par une cétone.
 - 39. Composés selon la revendication 38. caractérisés en ce que le substituant cétone est choisi parmi une cétone aliphatique à chaîne linéaire ou ramifiée, ladite chaîne pouvant comprendre de 1 à 8 atomes de carbone et hydroxy, une groupe éventuellement un portant arylalkylcétone ou une cycloalkylcétone, arylalcénylcétone où le groupe aryle est non-substitué ou mono- ou poly-substitué, ou une hétéroarylcétone où le motif hétéroaryle est de préférence monocyclique.
 - 40. Composés selon la revendication 35, caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (Ib) dans laquelle A et X sent tels que définis et Y représente un groupe phényle au moins mono-substitué par un groupement oxime.
 - 41. Composés selon l'une des revendications 38 à 40,

10

15

20

25

30

35

caractérisés en ce qu Y représente un groupe phényl disubstitu, l'un des substituants étant choisi parmi les atomes d'halogène et un groupe alkyl inférieur.

- 42. Composés selon la revendication 35, caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (Ib) dans laquelle A et X sont tels que définis et Y représente un groupe phényle au moins mono-substitué par un acétal.
- 43. Composés selon la revendication 35, caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (Ib) dans laquelle A et X scnt tels que définis et Y représente un groupe phényle au moins mono-substitué par une sulfone.
- 44. Composés selon la revendication 35, caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule Ib dans laquelle A et X sont tels que définis et Y représente un groupe phényle au moins mono-substitué par un groupe oxadiazole éventuellement substitué.
- 45. Composés selon la revendication 35, caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (Ib) dans laquelle A et X sont tels que définis et Y représente un groupe phényle au moins mono-substitué par un substituant aliphatique insaturé.
- 46. Composés selon la revendication 45, caractérisés en ce que Y représente un groupe phényle substitué par groupe alcyne linéaire ou ramifié, éventuellement substitué par un radical trialkyl silyle.
- 47. Composés selon la revendication 35 caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (Ib) dans laquelle A et X sont tels que définis et Y représente un groupe phényle accollé à un carbocycle portant une fonction cétone.
- 48. Composés selon la revendication 35, caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule (Ib) dans laquelle A et X sont tels que d'finis et Y représente un groupe phényle accollé à un hétérocycle portant une fonction cétone.

25

30

- 49. Composés selon l'une que conque des revendications 38 à 48, caractérisés en ce que A représente $-(CH_2)_3$.
- 50. Composés selon l'une quelconque des revendications 38 à 49, caractérisés en ce que X représente l'oxygène.
- 51. Composés chimiques selon l'une des revendications là 19 ϵ t 35 à 50, caractérisés en ce qu'ils sont choisis parmi le groupe formé par :
- * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-propyl carba aate
 - * N-Butyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-pentyl carbamate
 - * N-Hexyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate
 - * N-Heptyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carba:mate
- * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-octyl carbamate
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-heptyl) carbamate
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-octyl) carbamate
 - * 3-(1H·Imidazol-4-yl)propyl-N-(3-méthylbutyl) carbamate
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-methylbutyl) carbamate
- 20 * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-pentyl) carbamate
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N,N-dipropyl carbamate
 - * N, N-Dially1-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate
 - * N-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxycarbonyl)piperidine
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-trans-(2-phenylcyclopropyl)-carbamate
 - * N-(4-Fluorophénylméthyl)-2-(1H-imidazol-4-yl)éthyl carbarate
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl N-(2-phénylpropyl) carbamate
 - * N-(3-(Trifluorométhyl)phénylméthyl)-3-(1H-imidazol-4yl)propyl carbamate
 - * N-Fluorén-9-yl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate
 - * N-(4-;Trifluorométhoxy)phényl)-3-(1H-imidazol-4-yl) propyl carbamate
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-(2-thenyl) carbamat
- 35 * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-phényl thioncarbamate

- * 3-(1H-Imidazol-4-yl)-1-(4-méthylphényl)propanone
- * 3-(1H-Imidazol-4-yl)-4-phénylbut-1-èn
- * 3-(1H-Imidazol-4-yl)-4-phénylbutane
- * Cyclohéxylméthyl-(1H-imidazol-4-yl)méthyl éther
- * (Bicyclo[2.2.1]hept-2-yl)méthyl-(1H-imida:ol-4-yl)
 méthyl éther
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-3-(4-méthylphényl)propyléther
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-naphthylméthyl éther
- * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(4-biphényl)méthyl éther
 - * (3-(4-Trifluorométhyl)phényl)propyl-3-(1H-imidazol-4yl)prcpyl éther
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-quinolylméthyl éther
 - * 3-(2,4-Dichlorophényl)propyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl
- 15 éther
 - * 2-(Bicyclo[2.2.1]hept-2-yl)éthyl-3-(1H-imidazol-4-yl) propyl éther
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-3-(4-méthoxyphényl)propyl éther
- 20 * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-phényléthyl éther
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-heptyl éther
 - * 3-(1H·Imidazol-4-yl)propyl-(2-méthylpropyl)éther
 - * 2-(Cyclohexylethyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl ether
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(pent-4-inyl)éther
- 25 * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-(phénoxy)éthyl éther
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-4-(méthylthio)phénylméthyl éther
 - * 3-(4-Fluorophenyl)propyl-3-(1H-imidazol-4-yl)prop-2enyl éther
- 30 * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-(diphénylméthyl) éther
 - * ((4-F)uorophényl)phénylméthyl)-3-(1H-imidazol-4-yl) propyl éther
 - * Bis(4-fluorophényl)méthyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther
- * 2-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)-1-phényléthanon

₩ 96/29315 PCT/FR96/00432

```
* 2-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)-1-(3-niwrophényl) éthanone
```

- * 4-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phény.)butan-2-one
- * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)carbaldéhyde
- 5 * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) \(\text{thanone} \)
 - * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)propanone
 - * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) -2méthylpropanone
 - * Cyclorropyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
- 10 cétone
 - * Cyclobutyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) cétone
 - * Cyclorentyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) cétone
- * Cyclohéxyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
 cétone
 - * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)phényl cétone
 - * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)-4fluorophénylcétone
- 20 * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)méthanol
 - * 1-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanol
 - * 1-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl-2-méthylpropanol
 - * Cyclopropyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
- 25 méthanol

30

- * 4-[3-(1,2,3,4-Tétrahydronaphth-6-yloxy)propyl]-1H-imidazole
- * 4-[3-(Indan-5-yloxy)propyl]-1H-imidazole
- * 4-[3-'3-N,N-Diméthylsulphonamidophénoxy)propyl}-1H-imidazole
- * 4-[3-(3-Hydroxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole
- * 3-(1H-:Imidazol-4-yl)propyl-4-méthoxyphényl éther
- * 3-Cyclopentylpropyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther
- * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-isopropyl carbamate
- 35 * 4-[3-(4-Cyanométhyl phénoxy)propyl]-1H-imidazole

```
* 4-[3-(4-Phénoxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole
```

- * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)pr pyloxy)ph nyl)butanone
- * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phenyl)propan-2-one
- * N-(4-A.cétylphényl)-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyl
- 5 carbanate
 - * N-(3-Acétylphényl)-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbanate
 - * 4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)butan-2-one
 - * 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-méthoxyéthyl éther
- * N-(3,3-Diphénylpropyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl
 carbamate
 - * (1H-Imidazol-4-yl)nonane
 - * 3-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)propénal
 - * 4-[3-(4-Ethoxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole
- * 4-[2-(3-Propanoylphénoxy)éthyl]-lH-imidazole
 - * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone oxime
 - * (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone Ométhyl oxime
 - * 4-[3-(4-Benzyloxyphénoxy)propyl]-1H-imidazole.
- 52. Composés chimiques selon l'une des revendications des revendications 1 à 19 et 35 à 50, caractérisés en ce qu'ils sont choisis parmi le groupe formé par :

 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl N-prop-2-enyl carbamate
 3-(1H-Imadazol-4-yl)propyl N-(3-phenylpent-3-yl)
- 25 carbamate
 - N-(1,1-Diphényléthyl) 3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate
 - N-(3,5-liméthyphényl) 3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate
- 30 (1,1-Diméthyléthyl) 2-(1H-imidazol-4-yl)éthyl éther (1,1-Diméthyléthyl) 3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther
 - 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl prop-2-enyl éther
 - 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl pent-4-enyl éthe.
 - 3-(1H-Inidazol-4-yl)propyl pr p-2-ynyl éther
- 35 (4-Butylphényl) 3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther

```
(4-Eth-1-ynylphényl)3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther
      3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl (4-pent-1-ynylphenyl) éther
      (4-(3,3-Diméthylbut-1-ynyl)phényl) 3-(1H-imidazol-4-yl)
     propyl éther
      (4-Fluorophényl) 4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)
5
     butanone
     Cyclopropyl (4-(2-(1H-Imidazol-4-yl)éthyloxy)phényl)
      cétone
      (4-(3-(1.H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) pentanone
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) hexanone
10
     3,3-Diméthyl (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
     butanone
      4-Hydroxy (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
     butanone .
     4-Hydroxy (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phenyl)
15
     butanone éthylène acétal
     5-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy) indan-1-one
     3,4-Dihydro 6-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy) 2H-
     naphthalen-1-one
      (4-(3-(IH-Imidazol-4-yl)propyloxy)-2-methylphenyl)
20
      éthanone
      (2-Fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phenyl)
      éthanone
      (2-Fluoro-4(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
25
     propanone
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) 2-thienyl
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)carbaldehyde
      oxime
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) propanone oxime
30
      (4-(3-(!H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) butanone oxime
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phenyl) pentanone oxime
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) h≥xanone oxime
      Cyclopropyl (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
35
      cétone oxime
```

```
(4-(3-(2H-Imidazol-4-yl)propyloxy)-2-methylphenyl)
       éthanone oxime
        (2-Fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
       éthanone oxime
  5
       (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) carbaldéhyde 0-
       méthylozime
       (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) éthanone
       semicarbazone
       6-(3-(1h-Imidazol-4-yl)propyloxy) 2H-1,3-benzoxathiol-2-
 10
       one
       3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl (4-(5-méthyl-1,2,4-oxadiazol-
       3-yl)phenyl) éther
       (4-Fluorophényl) (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)
       phényl) sulfone
 15
       (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) 3-phényl prop-
       2-enone
       (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) heptanone
       (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) 2-phényl
       éthanone
 20
       4-[2-(4-Méthylphénoxy)éthyl]-1H-imidazole oxalate
       4-[2-(4-Propionylphénoxy)éthyl]-1H-imidazolc oxalate
       4-[3-(4-sec-Butylphénoxy)propyl]-1H-imidazole oxalate
       4-[3-(4-Ethylphénoxy)propyl]-1H-imidazole oxalate
       4-[3-(4-Imidazol-1-yl-phénoxy)propyl]-1H-imidazole,
 25
       trifluoroacétate
       4-[3-(4-(N,N-Diméthylsulphamoyl)phénoxy)propyl]-1H-
       imidazole oxalate
       4-[3-(4-Thiométhylphénoxy)propyl]-1H-imidazole oxalate
                      de 4-[3-(4-(Thiobenzylphénoxy)propyl]-1H-
       Chlorhydrate
 30
       imidazo:e
       4-[3-(3-Acétylphénylthio)propyl]-1H-imidazcle, oxalate
       4-[3-(4-Ethylphénylamino)propyl]-1H-imidazole, oxalate
       4-[3-(4-Chlorophénylamino)propyl]-1H-imidazole, oxalate
       3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl (4-(2-(triméthylsilyl)eth-1-
. 35
       ynyl)ph&nyl) éther
```

```
3-(1H-Imidazol-4-yl)pr pyl (4-prop-1-ynylphényl) éth r
     3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl 4-isopropylphényl éther
     3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl methyl ether
     Ethyl 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl ether
     3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl propyl éther
5
     Cyclopropyl 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl ether
     Cyclopropylméthyl 3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl éther
     1-(1H-Imidazol-4-yl)-6-phenyl hexane
     N-[3,5-Di(trifluorométhyl)phényl]-3-(1H-imidazol-4-yl)
      propyl carbamate
10
     N-(1-t-Butyl-2-phenyl)ethyl-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl
      carbamate
      N-(1-Ethylpropyl)-3-(1H-imidazol-4-yl)propyl carbamate
      1-(1H-Imidazol-4-yl))-6-phényl 3-hexène
          53. Composés chimiques selon l'une des revendications
15
      l à 19 et 35 à 50, caractérisés en ce qu'ils sont choisis
     parmi le groupe formé par
      3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-N-pentyl carbamate
      3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-2-(phénoxy)éthyl éther
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone
20
      Cyclopropyl-(4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phenyl)
      cétone 🕠
      cyclobutyl-(4-(3-(1H-Imidazol-4-
      yl)propyloxy)phényl)cétone
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)phényl cétone
25
      1-(4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phenyl) ethanol
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone oxime
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)éthanone
      méthyl oxime
      3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl-4-methoxyphenyl ether
30
      3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl N-prop-2-enyl carbamate
      N-(3,5-Gimethyl(phenyl)3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl
      carbamate
      (4-Eth-1-ynylphényl) 3-(1H-imidazol-4-yl)propyl éther
       (4-fluoroph nyl)4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)butanone
 35
```

```
Cycl propyl(4-(2-(1H-Imidazol-4-yl)éthyloxy)phényl)cétone
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) pentanone
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) hexanone
                      (4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
      3,3-Dimethyl
 5
      butanone
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)-2-methylphenyl)
      éthanone
      (2-Fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
      éthanon€
      (2-Fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
 10
      propanone
                                                    carbaldehyde
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
      oxime
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phenyl) propanone oxime
15
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) pentanone oxime
      (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)phényl) haxanone oxime
      Cyclopropyl(4-(3-(1H-Imidazol-4yl)propyloxy)phenyl)cetone
      oxime
       (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl)propyloxy)-2-methylphenyl)
       éthanone oxime
20
       (2-Fluoro-4-(3-(1H-imidazol-4-yl)propyloxy)phényl)
       éthanone oxime
       (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl) propyloxy) phényl) carbaldéhyde O-
       méthyl oxime
25
       (4-(3-(1H-Imidazol-4-yl) propyloxy) phényl) éthanone
       semicarbazone
       3-(1H-Imidazol-4-yl) propyl (4-(5-methyl-1,2,4-oxadiazol-1)
       3-yl)phenyl) éther
       4-[2-(4-Méthylphénoxy)éthyl]-1H-imidazole oxalate
       4-[3-(4-éthylphénoxy)propyl]1H-Imidazole oxalate
30
       4-[3-(4-Thiomethylphenoxy)propyl]1H-Imidazole oxalate
        3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl methyl ether
        Ethyl-3-(1H-Imidazol-4-yl)propyl ether
        3-(1H-Imidaz 1-4-yl)propyl propyl ether
35
                                     c mposė
                                                       l'une
                                                               des
                                               selor.
                             d'un
            54. Utilisation
```

10

15

20

25

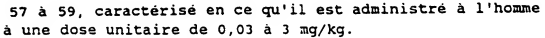
30

revendications 1 à 19 et 35 à 53 pour la fabrication d'un médicament agissant comme antagoniste des récepteurs H_3 de l'histamine.

- 55. Utilisation d'un composé selon l'une des revendications 1 à 19 et 35 à 53 pour la fabrication d'un medicament destiné à favoriser la synthèse et/ou la libération de l'histamine et de certains autres médiateurs tels que neuropeptides ou noradrénaline dans les tissus humains ou animaux.
- 56. Composition pharmaceutique comprenant une quantité thérapeutiquement efficace d'un composé selon l'une des revendications 1 à 19 et 35 à 53, dans un excipient pharmaceutiquement acceptable, destinée à une action antagoniste des récepteurs de l'histamine.
- 57. Utilisation d'un composé antagoniste des l'histamine selon l'une des récepteurs H_{2} de revendications 1 à 19 et 35 à 53 pour la fabrication d'un médicament destiné notamment à exercer une psychotrope, activatrice de l'éveil, de l'attention, de la mémoire, de l'humeur, de la vigilance, de la capacité d'apprentissage ou à traiter les états dépressifs, les troubles cognitif.s notamment asthéniques, psychotiques.
- 58. Utilisation d'un composé antagoniste des récepteurs H₃ de l'histamine selon l'une des revendications 1 à 19, 35 à 53 et 57 pour la fabrication d'un médicament destiné au traitement de la maladie d'Alzheimer.
 - 59. Utilisation d'un composé antagoniste des récepteurs H₃ de l'histamine selon l'une quelconque des revendications 1 à 19, 35 à 53 et 57 pour la fabrication d'un médicament destine au traitement des troubles de l'équilibration et des vertiges.
- 35 60. Médicament selon l'une des revendications 54, 55,

25

30



- 61. Procédé de mise en évidence in vivo de l'effet agoniste, agoniste partiel ou antagoniste des récepteurs H₃ de l'histamine d'un composé chimique selon l'une des revendications 1 à 27 et 35 à 53, caractérisé par les étapes successives suivantes :
- a administration du composé chimique à une souris,
- b mesure in vivo dans les neurones histaminergiques 10 cérébraux des variations du taux de téléméthylhistamine,
 - c détermination en fonction des résultats de l'étape b/ du caractère agoniste, agoniste partiel ou antagoniste dudit composé chimique.
- 62. Procédé de mise en évidence in vivo de l'effet agoniste, agoniste partiel ou antagoniste des récepteurs H₃ de l'histamine d'un composé chimique selon l'une des revendications 1 à 27 et 35 à 53, caractérisé par les étapes successives suivantes :
- a administration intra-veineuse d'un inducteur de l'extravasation plasmatique à un rat anesthésié et d'un colorant,
 - b mesure, après sacrifice du rat, de l'extravasation plasmatique induite dans les organes périphériques, reflétée par le taux tissulaire de colorant,
 - c détermination en fonction des résultats de l'étape b/ du caractère agoniste, agoniste partiel ou antagoniste dudit composé chimique.
 - 63. Procede selon la revendication 62, caractèrise en ce que l'inducteur d'extravasation plasmatique est la capsaicine et/ou le colorant est le Bleu Evans.
 - 64. Procédé selon la revendication 63, caractérisé en ce que la capsaïcine est utilisée à une concentration d'environ 90 μ g/kg.